

BEST AVAILABLE COPY

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

REC'D 0 6 AUG 2004

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 05 JUIL, 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

SIEGE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

STEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopia : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

ill. Arrange II





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

Pour vous informer : INPI DIRECT

NAME | 100 | 0 825 83 85 87 |
0,15 € TTC/mm

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



Télécopie : 33 (0)1 53 04			Cet imprimé	est à remplir lisible	ement à l'encre noire	DB 540 @ W / 03010
REMISE DES PIECES 1 2 GRESAIVÉ à l'INPI DATE 69 INPI LYON			NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE			
UEU 0306772					is a second second	=
N° D'ENREGISTREMENT	0000172		bioMérieux			
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		(A l'attention de Valérie BITAUD Chemin de l'Orme			
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 0.5 JUIN 2003		69280 Marcy l'Etoile				
PAR L'INPI	0 3 2 3 2	203	,			
Vos références pour ce dossier						
(facultatif) ADEN						
			· l'INPI à la té	lécopie		
NATURE DE LA DEMANDE		Cochez l'une des	4 cases sur	vantes		
Demande de b	prevet	X				
Demande de d	ertificat d'utilité					
Demande divisionnaire						
Demande de brevet initiale		N°		Date		ل
ou dema	nde de certificat d'utilité initiale	Ио		Date		
•	n d'une demande de en Demande de brevet initiale			_		1
		N°		Date	<u> </u>	<u></u>
į	3 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)					
Composition	i comprenant la polyproté	ine NS3/NS4 et le	polypeptide	NS5b du VHC	, vecteurs d'expressi	on incluant
les séquenc	es nucléiques correspond	lantes et leur utilis	ation en thé	rapeutique		
•						
2 DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisatio	n			
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE		Date	لبيا	N _o		
1	DÉPÔT. D'UNE	Pays ou organisatio	n 1	N°		
DERAKIDE AL	NTÉRIEURE FRANÇAISE		-111	14		,
DEMARDE A	MIERIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisatio	и 1	N°		
				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
	Management and the contract and	L⊥ S'il y a d'ai	itres priorité	s, cochez la cas	e et utilisez l'imprimé	«Suite»
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne n	norale	Pers	ionne physique	
Nom ou dénomination sociale		bioMérieux				
Prénoms		Diolylerieux				
Forme juridique		S.A.				
N° SIREN		6 ₁ 7 ₁ 3 ₁ 6 ₁ 2 ₁ 0 ₁ 3 ₁ 9 ₁ 9 ₁				
Code APE-NAF						
	_	_ 				
Domicile ou	Rue	Chemin de l'Orm	e			
siège	Code postal et ville	[6 9 2 8 0 Ma	rcy l'Etoile			
	Pays	France				
Nationalité		Française				
N° de téléphone (facultatif)		04.78.87.52.53	Иo	de télécopie (facul	talif) 04.78.87.21.16	
Adresse électronique (facultatif)		anneloes.tuzėt@eu.biomerieux.com				
		🕱 S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»				



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



	CASSING & PINIDI					
REMISE DES PIÈCES I I ZORESEIVE à l'INPI						
DATE 69 INPILYON		!				
	0306772	J				
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	·'INPI	1		DB 540 W / 210502		
		- which are the				
6 MANDATAIRE Nom	(Suyuneu)	BITAUD				
Prénom		Valérie				
Cabinet ou Soc	nidta	Valerie				
Qualitat 22. 2.	1616	bioMérieux	bioMérieux			
N °de pouvoir	permanent et/ou	20 40070				
de lien contrac	•	PG 10872				
	Rue					
Adresse		Chemin de l'Orm	ne			
Autoss	Code postal et ville	[6 <u>19 12 18 10]</u> Ma	rcy l'Etoile			
	Pays	France				
Nº de téléphor		04.78.87.23.19				
N° de télécopi		04.78.87.21.16				
	onique (facultatif)		valerie.bitaud@eu.biomerieux.com			
Z INVENTEUR	SILE	Les inventeurs s	ont nécessairement des	personnes physiques		
•	urs et les inventeurs	Oui	4 4			
sont les même				aire de Désignation d'inventeur(s)		
8 RAPPORT DE	RECHERCHE	and the state of t	r une demande de breve	t (y compris division et transformation)		
	Établissement immédiat	· ;===4				
	ou établissement différé	 				
Paiement éche	elonné de la redevance	Uniquement pour	les personnes physiques e	effectuant elles-mêmes leur propre dépôt		
(6	(en deux versements)	Non				
9 RÉDUCTION	PII TAIIV					
DES REDEVA		l ——	ı r les personnes physique la première fois pour cette i	es invention <i>(joindre un avis de non-imposition)</i>		
	11 to may ap	, ,	•	cette invention (joindre une copie de la		
į.			décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG			
TO SÉQUENCES	DE MICHENTINES					
TO SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS		Cochez la case	e si la description contient u	une liste de séquences		
Le support électronique de données est joint		t 🗷				
La déclaration de conformité de la liste de						
séquences sur support papier avec le support électronique de données est jointe		 				
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes						
	DU DEMANDEUR	<u> </u>		VISA DE LA PRÉFECTURE)		
OU DU MANI				QU DE L'INPI		
1	ilité du signataire)	· W.1		(M. DUEZ)		
Valérie PG 108	BITAUD	Motor	>	1000 to 1000		
	o/ 2 ur Brevets			, y		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Nº 11354*03

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

5 . K K.	1 26 Réservé à l'INPI	Page suite N° / 7.		
DATE 69 INP	LYON			
nen				
0306772		2		
N° O'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI				
		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 829 @ W		
Vos références p	pour ce dossier (facultatif)	ADENOVIR		
DÉCLARATION	ON DE PRIORITÉ	Pays ou organisation		
OU REQUÊT	E DU BÉNÉFICE DE	Date Nº		
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE		Pays ou organisation		
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE		Date Pays ou organisation		
DEMANDEU	R (Cochez l'une des 2 cases)	A The Maria ACE Bonesia Control of the Control of t		
Nom	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	Personne morale Personne physique		
ou dénominat	ion sociale	Institut National da la Conta et de la D		
Prénoms		Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (I.N.S.E.R.M.)		
Forme juridiqu	ue			
N° SIREN				
Code APE-NA	F			
	Dur			
Domicile ou	Rue	101, rue de Tolbiac		
siège	Code postal et ville	17.5.6.5.4] Paris CEDEX 13		
5.085	Pays	France		
Nationalité		Française		
N° de téléphoi	ne (facultatif)			
Nº de télécopi				
	onique (facultatif)			
DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne morale		
Nom	355-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-0			
ou dénominati	on sociale			
Prénoms				
Forme juridiqu	е			
N° SIREN				
Code APE-NAF				
Domicile ou	Rue			
siège	Code postal et ville			
	Pays			
Nationalité				
N° de téléphone (facultatif)				
N° de télécopie (facultatif)				
Adresse électronique (facultatif)				
SIGNATURE DU DEMANDEUR Valérie BITAUD OU DU MANDATAIRE PG 10872 (Nom et qualité du signataire) Ingénieur Brevets				

La présente invention concerne le domaine de la vaccination prophylactique et thérapeutique dirigée contre le virus de l'hépatite C (VHC). Elle a notamment pour objet une nouvelle composition contenant une polyprotéine correspondant aux deux protéines colinéaires NS3 et NS4 (appelée ci-après polyprotéine NS3/NS4) et un polypeptide constitué de NS5b, les vecteurs, tels qu'adénovirus ou poxvirus, capables d'exprimer cette composition et leur utilisation en tant que vaccin.

L'hépatite C est la cause principale des hépatites acquises par transfusion. L'hépatite C peut également être transmise par d'autres voies percutanées, par exemple par injection de drogues par voie intraveineuse. Le risque de contamination des professionnels de la santé n'est par ailleurs pas négligeable. La transmission sexuelle a été décrite.

L'hépatite C se distingue des autres formes de maladies du foie associées à des virus, telles que les hépatites A, B ou D. Les infections par le virus de l'hépatite C (VHC ou HCV) sont majoritairement chroniques avec pour résultante des maladies du foie, telles que hépatite, cirrhose et carcinome dans un grand nombre de cas (5 à 20%) et représentent dans les pays développés 30% des transplantations hépatiques.

Bien que le risque de transmission du virus par transfusion ait diminué du fait de la mise en place de tests de criblage dans les années 1990, la fréquence de nouvelles infections par le VHC reste élevée. A titre d'exemple, une étude récente indique qu'il y aurait encore aujourd'hui 10 000 à 15 000 nouveaux cas d'infection par an en France (S. Deuffic et al., Hepatology 1999; 29: 1596-1601). Actuellement, environ 170 millions de personnes à travers le monde sont infectées de manière chronique par le VHC (Hepatitis C: Global prevalence (update) », 2000, Weekly Epidemiological Record, Vol 75(3)). Les populations à risque élevé sont principalement le personnel hospitalier et les utilisateurs de drogues intraveineuses, mais il existe des donneurs de sang asymptomatiques qui n'appartiennent pas à ces groupes à risque élevé et chez lesquels des anticorps anti-VHC circulants ont été retrouvés. Pour ces derniers, la voie de l'infection n'a encore pas été identifiée. Il existe donc des infections à VHC (estimation entre 5 et 10%), dites infections sporadiques dont l'étiologie est inconnue et qui ne peuvent être contrôlées.

20

30

Le VHC a été le premier virus hépatotrope isolé au moyen des techniques de

biologie moléculaire. Les séquences du génome viral ont été clonées avant que la particule virale n'ait été visualisée.

Le VHC appartient à un nouveau genre de la famille des Flaviviridae, les hepacivirus. C'est un virus à ARN simple brin positif, de 9,5 kb, qui se réplique par une 5 copie d'ARN complémentaire et dont le produit de traduction est un précurseur polyprotéique d'environ 3 000 acides aminés. L'extrémité 5' du génome du VHC correspond à une région non traduite adjacente aux gènes qui codent pour les protéines structurales, la protéine core de la nucléocapside, les deux glycoprotéines d'enveloppe, E1 et E2, et une petite protéine appelée p7. La région non traduite 5' et le gène core sont relativement bien conservés dans les différents génotypes. Les protéines d'enveloppe E1 et E2 sont codées par des régions plus variables d'un isolat à un autre. La protéine p7 est une protéine extrêmement hydrophobe qui constituerait un canal ionique. L'extrémité 3' du génome du VHC contient les gènes qui codent pour les protéines non structurales (NS2, NS3, NS4, NS5) et pour une région 3' non codante possédant un domaine bien conservé (Major ME, Feinstone SM, Hepatology, juin 1997, 25(6): 1527-1538).

10

15

20

25

30

A l'heure actuelle, la thérapie la plus efficace pour le traitement de l'hépatite C associe l'interféron pégylé et la ribavirine (Manns MP et al., The Lancet, 22 septembre 2001, Vol. 358, 958-965). Alors que cette thérapie est particulièrement efficace dans le cas des patients infectés par des souches virales appartenant aux génotypes 2 et 3, elle n'a encore qu'un effet limité sur les génotypes 1a, 1b et 4 (Manns MP, supra). Moins de 50% des patients traités deviennent des « répondeurs au long terme ». Par ailleurs, cette thérapie est une intervention coûteuse (10 000 à 15 000 euro/patient/an) et est associée à des effets toxiques. En effet, 5 à 10% des patients sont obligés d'interrompre le traitement avant la fin.

e.;

Il est donc nécessaire de mettre au point une composition vaccinale ciblant tous les génotypes.

Plusieurs études montrent aujourd'hui que le contrôle d'une infection due au VHC, soit naturellement (« résolution spontanée »), soit après traitement (« résolution thérapeutique ») est associé à l'induction ou la potentialisation de réponses immunes à médiation cellulaire faisant intervenir les lymphocytes T-CD4+ et T-CD8+ (comme décrit par exemple dans LECHNER, F. et al., Eur. J. Immunol., 30 : 2479-2487 (2000) et dans Thimme R. et al., 2001, J. Exp. Med., 194(10) : 1395-1406).

Les molécules du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH ou autrement appelé HLA chez l'homme) sont dites de classe I ou de classe II. Les molécules de classe I sont exprimées sur la quasi-totalité des cellules nucléées et sont capables de présenter des épitopes ou peptides aux de lymphocytes T cytotoxiques (CTL) CD8⁺. Les molécules de classe II sont capables de présenter des épitopes aux cellules T CD4⁺, mais leur expression est restreinte aux cellules présentatrices d'antigène.

Les vaccins contre le virus de l'hépatite C actuellement envisagés sont basés sur l'utilisation de protéines recombinantes adjuvantées, de peptides, de vecteurs d'expression parmi lesquels on peut citer les vecteurs d'origine virale ou bactérienne ou d'ADN nu. Dans ce cas, une ou plusieurs protéines virales ou un ou plusieurs gènes codant pour ces protéines virales sont utilisés.

Lorsque plusieurs protéines virales ou un ou plusieurs gènes codant pour ces protéines virales sont sélectionnés, ceux-ci sont souvent constitués soit par une partie ou l'ensemble des protéines structurales (Makimura et al., 1996, Vaccine, 14: 28-34; Fournillier A., et al, 1999, J. Virology, 73: 7497-7504), soit par les protéines non structurales individuelles ou comprenant au moins deux protéines contiguës (Brinster et al., 2001, Hepatology, 34: 1206-1217), soit par un mélange de protéines structurales et non structurales (Pancholi et al., 2003, J. Virology, 77:382-390).

20

30

La demande de brevet WO99/3880 décrit l'utilisation de trois gènes codant séparément pour les trois protéines NS3, NS4 et NS5 (a et b) dans une composition vaccinale comprenant trois vaccins ADN exprimant chacun séparément ces trois protéines. Les auteurs montrent chez la souris l'induction de lymphocytes T spécifiques des trois antigènes. Seul le vaccin exprimant NS5a et b a été testé *in vivo* dans un test de protection.

La demande de brevet WO01/30812 décrit quant à elle l'utilisation d'une protéine de fusion constituée des protéines non structurales NS3, NS4 et NS5a, le cas échéant en association avec la protéine non structurale NS5b. Les auteurs ont indiqué que cette association permettait d'activer les cellules T spécifiques de VHC. Cette demande de brevet décrit simplement la capacité de formulations vaccinales (type ADN

nu, adénovirus recombinant ou virus de la vaccine recombinant) exprimant la protéine de fusion NS3 NS4 NS5a ou la protéine NS5a à induire des réponses immunitaires spécifiques et médiées par des lymphocytes T spécifiques.

La Demanderesse a maintenant mis en évidence, contre toute attente, que l'association particulière des protéines non structurales NS3, NS4 et NS5b, NS3 et NS4 étant sous la forme d'une polyprotéine colinéaire, présentait un meilleur pouvoir immunogène et protecteur supérieur à celui obtenu avec un vaccin incluant, outre ces protéines non structurales, également la protéine NS5a et/ou d'autres protéines structurales du VHC telles que core, E1 ou E2, et avait un effet sur la capacité des cellules provenant de patients infectés par des souches virales à induire des réponses immunitaires spécifiques.

10

15

20

25

30

Ainsi, la présente invention a pour objet une composition peptidique comprenant une polyprotéine NS3/NS4 du virus de l'hépatite C, ainsi qu'un polypeptide NS5b du virus de l'hépatite C.

3

Elle a également pour objet, les vecteurs incluant les séquences nucléotidiques codant pour cette composition peptidique, tels que les adénovirus et les poxvirus, ainsi que les microorganismes ou cellules hôtes transformés par ces vecteurs.

Elle a enfin pour objet les anticorps dirigés contre la composition peptidique de l'invention, ainsi que l'utilisation de la composition peptidique, des vecteurs et des anticorps pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition ou le contrôle d'une infection provoquée par le virus de l'hépatite C, et dans une composition vaccinale.

La présente invention propose donc une nouvelle composition peptidique constituée d'une polyprotéine NS3/NS4 et d'un polypeptide NS5b du VHC, laquelle composition a la capacité de stimuler une réponse immunitaire à médiation cellulaire spécifique du VHC, de sorte qu'elle est utile dans le domaine de la vaccination prophylactique et thérapeutique dirigée contre le virus de l'hépatite C.

La polyprotéine NS3/NS4 de la composition peptidique de l'invention est constituée de la protéine NS3 et de la protéine NS4a et b, sans interruption dans la séquence peptidique, comme dans la polyprotéine native. En effet, comme indiqué précédemment, le génome du VHC contient un seul cadre de lecture ouvert qui est

transcrit en une polyprotéine. Cette polyprotéine du VHC peut être clivée pour produire au moins dix parties distinctes, dans l'ordre NH₂-Core-E1-E2-p7-NS2-NS3-NS4a-NS4b-NS5a-NS5b-COOH.

La protéine NS3 est une protéine de 630 acides aminés qui apparaît approximativement de l'acide aminé 1027 à l'acide aminé 1657 de la polyprotéine. La protéine NS4, protéine de 314 acides aminés, quant à elle apparaît approximativement de l'acide aminé 1658 à l'acide aminé 1972 (numérotation par rapport au VHC-1) (Choo et al., 1991, Proc. Natl. Acad. Sci., vol 88:2451-2455). La polyprotéine NS3/NS4 apparaît donc approximativement de l'acide aminé 1027 à l'acide aminé 1972.

S'agissant du polypeptide NS5b également contenu dans la composition de l'invention, il est constitué de 590 acides aminés et apparaît approximativement de l'acide aminé 2421 à l'acide aminé 3011 de la polyprotéine (Choo et al., 1991, supra).

10

20

25

30

La protéine NS3 comprend deux domaines structuraux distincts, à savoir un domaine N-terminal doté d'une activité protéasique à sérine active intervenant dans la maturation de la polyprotéine virale et un domaine C-terminal comprenant une activité hélicase associée à une activité NTPasique qui joue un rôle dans la réplication du génome viral.

Par « polyprotéine NS3/NS4 » et « polypeptide NS5b », on entend bien entendu les polyprotéines et polypeptides ayant les séquences en acides aminés natives, provenant de toute souche et isolat du VHC, ainsi que leurs analogues, mutéines et homologues.

Par « analogues » ou » mutéines » de la polyprotéine et du polypeptide, on entend les dérivés biologiquement actifs des molécules de référence qui présentent l'activité souhaitée, à savoir la capacité à stimuler une réponse immunitaire à médiation cellulaire comme défini ci-dessus.

De façon générale, le terme « analogue » se réfère à des composés ayant une séquence et une structure polypeptidique native présentant une ou plusieurs additions, substitutions (généralement conservatrice en termes de nature) et/ou délétions d'acide aminé, par rapport à la molécule native, dans la mesure où les modifications ne détruisent pas l'activité immunogène. Par le terme « mutéine », on entend les peptides

présentant un ou plusieurs éléments imitant le peptide (« peptoïdes »), tels que ceux décrits dans la demande de brevet PCT WO91/04282. De préférence, l'analogue ou la mutéine ont au moins la même immunoactivité que la molécule native. Des procédés de préparation d'analogues et mutéines polypeptidiques sont connus de l'homme du métier et sont décrits ci-dessous.

Les analogues particulièrement préférés incluent les substitutions conservatrices en nature, c'est-à-dire les substitutions qui prennent place dans une famille d'acides aminés. Spécifiquement, les acides aminés sont généralement divisés en 4 familles, à savoir (1) les acides aminés acides tels que l'aspartate et le glutamate, (2) les acides aminés basiques tels que la lysine, l'arginine et l'histidine, (3) les acides aminés non polaires tels que l'alanine, la leucine, l'isoleucine, la proline, la phénylalanine, la méthionine et le tryptophane et (4) les acides aminés non chargés polaires tels que la glycine, l'asparagine, la glutamine, la cystéine, la sérine, la thréonine et la tyrosine. La phénylalanine, le tryptophane et la tyrosine sont parfois classés en acides aminés aromatiques. Par exemple, on peut prédire de façon raisonnable qu'un remplacement isolé de leucine par de l'isoleucine ou de la valine, d'un aspartate par un glutarnate, d'une thréonine par une sérine, ou un remplacement conservateur similaire d'un acide aminé par un autre acide aminé ayant un rapport structurel, n'aura pas d'effet majeur sur l'activité biologique. L'homme du métier déterminera facilement les régions de la molécule peptidique d'intérêt qui peuvent tolérer un changement par référence à aux plots Hopp/Woods et Kyte-Doolite, biens connus dans la technique.

10

15

20

Par «homologie », on entend le pourcentage d'identité entre deux molécules peptidiques, telles que polyprotéines et polypeptides. Deux séquences d'acides aminés sont «sensiblement homologues » l'une par rapport à l'autre lorsque les séquences présentent au moins 60%, de préférence au moins 75%, de préférence encore au moins 80-85%, de préférence encore au moins 90% et d'avantage préféré au moins 95-98% ou plus d'identité de séquence sur une longueur définie des molécules peptidiques.

De manière générale, le terme « identité » se réfère à une correspondance exacte acide aminé par acide aminé de deux séquences peptidiques. Le pourcentage d'identité peut être déterminé par une comparaison directe de l'information de séquence entre deux molécules en alignant les séquences, en comptant le nombre exact de

mésappariements entre les deux séquences alignées, en divisant par la longueur de la séquence la plus courte et en multipliant le résultat par 100. Le pourcentage d'identité peut également être déterminé à l'aide de programmes d'ordinateurs tels que ALIGN, Dayhoff, M.O. dans Atlas of Protein Sequence and Structure M.O. Dayhoff ed., 1981, 5 Suppl., 3: 482-489.

Les séquences d'acide nucléique et en acides aminés d'un certains nombre de souches et isolats du VHC, et en particulier de la protéine NS3, de la protéine NS4 et du polypeptide NS5b, ont déjà été déterminées.

Par exemple, l'isolat HCV-J1 est décrit dans Okamoto H. et al., 1992, Nucleic Acids Res., 20: 6410-6410. Les séquences codantes complètes de deux isolats 10 indépendants du VHC, à savoir les isolats HCV-J et -BK, ont été décrits respectivement dans Kato et al., 1990, Proc. Natl. Acda., Sci., 87: 9524-9528 et dans Takamizawa et al., 1991, J. Virol., 65: 1105-1113. S'agissant de l'isolat HCV-1, il est décrit dans Choo et al., 1990, Brit. Med. Bull., 46: 423-441 et dans Choo et al., 1991, supra. L'isolat HVC-H a été décrit dans Inchauspé G. et al ; 1991, Proc. Natl. Acad. Sci., 88: 15 10292-10296. L'isolat HCV-G9 a été décrit dans Okamoto H., et al., 1994, J. Gen. Virol., 45: 629-635. Les isolats HCV-J6 et -J8 ont été décrits respectivement dans Okamoto H., et al., 1991, J. Gen. Virol., 72: 2697-2704 et Okamoto H., et al., 1992, Virology, 188: 331-341. L'isolat HVC-BEBE1 a été décrit dans Nako H., et al., 1996, J. Gen. Virol., 141: 701-704 et l'isolat HCV-NZL1 a été décrit dans Sakamoto M., et 20 al., 1994, J. Gen. Virol., 75: 1761-1768. S'agissant de l'isolat HCV-Tr, il a été décrit dans Chayama K., et al., 1994, J. Gen. Virol., 75: 3623-3628. Les isolats HCV-ED43 et -EUH1480 ont été décrits respectivement dans Chamberlain R.W., et al., 1997, J. Gen. Virol., 78: 1341-1347 et Chamberlain R.W., et al., 1997, Biochem. Biophys. Res. Commun., 236: 44-49. L'isolat HCV-EUHK2 a été décrit dans Adams A., et al., 1997, 25 Biochem. Biophys. Res. Commun., 234: 393-396. Les isolats HCV-VN235, -VN405 et -VN004 ont été décrits dans Tokita H., et al., 1998, J. Gen. Virol., 79: 1847. Enfin, s'agissant des isolats HCV-JK049 et -JK046, ils ont été décrits dans Tokita H. et al., 1996, J. Gen. Virol., 77: 293-301.

Les souches et isolats du VHC, tel qu'illustrés ci-dessus, peuvent présenter des génotypes différents, à savoir des génotypes 1a (isolats HCV-1, -J1 et -H), 1b (isolats

30

HCV-J et BK), 1c (isolat HCV-G9), 2a (isolat HCV-J6), 2b (isolat HCV-J8), 2c (isolat HCV-BEBE1), 3a (isolat HCV-NZL1), 3b (isolat HCV-Tr), 4a (isolat HCV-ED43), 5a (isolat HCV-EUH1480), 6a (isolat HCV-EUHK2), 7b (isolat HCV-VN235), 8b (isolat HCV-VN405), 9a (isolat HCV-VN004), 10a (isolat HCV-JK049) et 11a (isolat HCV-JK046).

Selon un mode de réalisation de l'invention, NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de génotypes différents.

Selon un autre mode de réalisation, NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de même génotype, de préférence de génotype 1b.

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b contenus dans la composition peptidique de l'invention peuvent être soit d'origine native, soit d'origine recombinante.

10

15

20

25

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b d'origine native sont obtenus à partir des souches ou isolats du VHC, par le biais de l'utilisation d'amorces oligonucléotidiques synthétiques qui vont servir à amplifier les séquences virales natives, soit à partir de sera de patients infectés par le ou les génotypes viraux ciblés, soit à partir d'ARN viral déjà purifié, provenant par exemple de sang ou de foie de patients, soit à partir d'ADN complémentaire libre ou cloné au préalable dans un vecteur d'expression, soit encore à partir de particules virales purifiées à partir de prélèvements biologiques ou de système de propagation in vitro.

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b de l'invention d'origine recombinante peuvent également être obtenus par la technique du génie génétique qui comprend les étapes de :

- culture d'un microorganisme ou de cellules eucaryotes transformé(es) à l'aide d'une séquence nucléotidique codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 ou pour ledit polypeptide NS5b et
- récupération du peptide produit par ledit microorganisme ou lesdites cellules eucaryotes.

Cette technique est bien connue de l'homme du métier. Pour plus de détails la concernant, on pourra se référer à l'ouvrage ci-après : Recombinant DNA Technology I, Editors Ales Prokop, Raskesh K Bajpai; Annals of the New-York Academy of

Sciences, Volume 646, 1991.

10

15

20

25

30

Les séquences nucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b peuvent être préparées par synthèse chimique couplée à une approche de génie génétique ou par génie génétique seul, en utilisant les techniques bien connues de l'homme du métier et décrites par exemple dans Sambrook J. et al., Molecular Cloning : A Laboratory Manual, 1989.

Les séquences nucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b peuvent être insérées dans des vecteurs d'expression dans un système d'expression adapté, afin d'obtenir la composition peptidique de l'invention.

Ainsi, un autre objet de l'invention consiste en les vecteurs d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b,, ainsi que les moyens nécessaires à son expression.

On entend par moyen nécessaire à l'expression d'un peptide, le terme peptide étant utilisé pour toute molécule peptidique, telle que protéine, polyprotéine, polyprotéine, etc., tout moyen qui permet d'obtenir le peptide, tel que notamment un promoteur, un terminateur de transcription, une origine de réplication et de préférence un marqueur de sélection.

Les moyens nécessaires à l'expression d'un peptide sont liés de façon opérationnelle à la séquence d'acide nucléique codant pour le peptide d'intérêt. Par « liés de façon opérationnelle », on entend une juxtaposition desdits éléments nécessaires à l'expression et du gène codant pour le peptide d'intérêt, lesquels sont en une relation telle que cela leur permet de fonctionner de façon attendue. Par exemple, ils peut exister des bases supplémentaires entre le promoteur et le gène d'intérêt tant que leur relation fonctionnelle est préservée.

Les moyens nécessaires à l'expression d'un peptide peuvent être des moyens homologues, c'est-à-dire inclus dans le génome du vecteur utilisé, ou bien être hétérologues. Dans ce dernier cas, lesdits moyens sont clonés avec le peptide d'intérêt à exprimer.

Des exemples de promoteurs hétérologues comprennent (i) les promoteurs viraux tels que le promoteur SV40 (Virus simien 40), le promoteur du gène de la

thimidine-kinase du virus simplex de l'Herpès (TK-HSV-1), le LTR du virus du sarcome de Rous (RSV), le promoteur premier immédiat du cytomégolovirus (CMV) et le promoteur dernier majeur adénoviral (MLP), ainsi que (ii) tout promoteur cellulaire qui contrôle la transcription des gènes codant pour des peptides chez des eucaryotes supérieurs, tel que le promoteur du gène de phosphoglycérate-kinase (PGK) constitutif (Adra et al., 1987, Gene, 60 : 65-74), le promoteur des gènes spécifiques du foie alpha1-antitrypsine et FIX et le promoteur SM22 spécifique des cellules du muscle lisse (Moessler et al., 1996, Development, 122 : 2415-2425)

Selon un mode de réalisation de l'invention, les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b sont issus de génotypes différents.

10

15

20

25

30

Selon un autre mode de réalisation, les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine et ledit polypeptide sont issus d'un virus de même génotype, de préférence le génotype 1b.

Là encore, on entend par « séquence nucléotidique », toutes les séquences codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b natifs, ainsi que pour leurs analogues, mutéines et homologues, tels que définis précédemment.

Les directement entre elles sous le contrôle d'un seul promoteur et/ou d'un seul élément régulateur de l'expression, ou bien elles peuvent être séparées en étant sous la dépendance chacune de promoteurs et/ou régulateurs de l'expression indépendants, identiques ou différents.

A titre de vecteur d'expression qui conviennent aux fins de l'invention, on peut citer par exemple les plasmides, les vecteurs viraux type adenovirus, poxvirus, virus de la vaccine, baculovirus, les vecteurs bactériens du type salmonelle, BCG.

Les adénovirus ont été détectés dans de nombreuses espèces animales, ne s'intègrent pas et sont peu pathogènes. Ils sont capables d'infecter une variété de types cellulaires, les cellules en division et les cellules en repos. Ils possèdent un tropisme naturel pour les épithéliums bronchiques. De plus, ils ont été utilisés en tant que vaccins entériques vivants pendant de nombreuses années avec un excellent profile de sécurité. Enfin, on peut les faire pousser facilement et les purifiées en grande quantité. Ces

caractéristiques ont fait que les adénovirus sont particulièrement appropriés pour une utilisation en tant que vecteurs d'expression et notamment en tant vecteurs de thérapie génique à des fins thérapeutiques et vaccinales.

Selon un mode de réalisation préféré, le vecteur de l'invention est un 5 adénovirus.

Des exemples d'adénovirus à utiliser dans la présente invention peuvent être dérivés de toute source d'origine humaine ou animale, en particulier d'origine canine (par exemple CAV-1 ou CAV-2; référence Genbank CAV1GENOM et CAV77082, respectivement), d'origina avienne (référence Genbank AAVEDSDNA), d'origine bovine (telle que BAV3, Seshidhar Reddy et al., 1998, J. Virol., 72: 1394-1402), d'origine ovine, féline, porcine, d'origine simienne, ou bien d'un de leurs hybrides. Tout sérotype peut être utilisé. Toutefois, les adénovirus d'origine humaine sont préférés et en particulier l'adénovirus 5 (AdIV).

De façon générale, les virus cités sont disponibles dans les collections ATCC et ont fait l'objet de nombreuses publications décrivant leur séquence, leur organisation et leur biologie, ce qui permet à l'homme du métier de les appliquer facilement. Par exemple, la séquence de l'adénovirus type 5 est décrite dans la base de donnée Genbank (M73260 et M29978) et est incorporée ici par référence.

15

20

25

30

Le génome des adénovirus est constitué d'une molécule d'ADN linéaire double brin d'environ 36 kb portant plus d'environ 30 gènes nécessaires pour terminer le cycle viral. Les premiers gènes sont divisés en 4 régions dispersées dans le génome de l'adénovirus (E1 à E4). Les régions E1, E2 et E4 sont essentielles pour la réplication virale. La région E3 est considérée comme une région non essentielle sur la base de l'observation que les virus mutants apparaissant naturellement ou les virus hybrides ayant perdu cette région E3 continuent à se répliquer comme les virus de type sauvage dans les cellules cultivées (Kelly et Lewis, 1973, J. Virol., 12 :643-652). Les derniers gènes (L1 à L5) codent en majorité pour les protéines structurales constituant la capside virale. Ils chevauchent au moins en partie les premiers motifs de transcription et sont transcrits à partir d'un promoteur unique (MLP pour « Major Late Promoter »). De plus, le génome adénoviral porte aux deux extrémités des régions à action en cis essentielles pour la réplication d'ADN, respectivement les motifs de répétition inversés 5' et 3'

(ITRs pour « Inverted Terminal Repeats ») et une séquence d'empaquetage.

10

15

20

25

30

Les adénovirus actuellement utilisés dans les protocoles de thérapie génique sont dénués de la majorité de la région E1, ce qui rend les virus déficients au niveau de leur réplication pour éviter leur dissémination dans l'environnement et dans l'organisme hôte. En outre, la plupart des adénovirus sont également dénués de la région E3 afin d'accroître leur capacité de clonage. La faisabilité du transfert de gène en utilisant ces vecteurs a été démontrée dans une variété de tissus *in vivo* (voir par exemple Yei et al., 1994, Hum. Gene Ther., 5: 731-744; Dai et al., 1995, Proc. Natl. Acad Sci. USA, 92: 1401-1405; US6,099,831; et US6,013,638).

De préférence, les promoteurs utilisés dans les adénovirus comme vecteur d'expression, sont des promoteurs hétérologues tels que les promoteurs le CMV et le SV40.

De préférence encore, le promoteur CMV est le promoteur de la polyprotéine NS3/NS4 et le vecteur d'expression comprend comme séquence nucléotidique codant pour ladite polyprotéine la cassette d'expression CMV-NS3-NS4.

Par « cassette d'expression », on entend une séquence d'ADN contenant un promoteur et un cadre de lecture ouvert pour l'expression du peptide d'intérêt, à insérer dans un vecteur.

De préférence également, le promoteur SV40 est le promoteur du polypeptide NS5b et le vecteur d'expression comprend comme séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide la cassette d'expression SV40-NS5b.

Selon un mode de réalisation de l'invention, le génome de l'adénovirus est modifié de façon à remplacer la région E1 par la cassette d'expression CMV-NS3-NS4 et à remplacer la région E3 par la cassette d'expression SV40-NS5b.

Les méthodes de suppression et d'insertion de séquences d'ADN dans des vecteurs d'expression sont largement connues de l'homme du métier et consistent notamment en des étapes de digestion enzymatique et ligature.

Un autre vecteur d'expression particulièrement approprié aux fins de l'invention est un poxvirus, lequel constitue un autre mode de réalisation de l'invention.

Les poxvirus constituent un groupe de virus complexe enveloppés, se distinguant principalement par leur morphologie inhabituelle, leur grand génome



d'ADN et leur site cytoplasmique de réplication. Le génome de plusieurs éléments des poxviridae, comprenant la souche virale de la vaccine de Copenhagen (VV) (Goebel et al., 1990, Virol. 179: 247-266 et 517-563) et la souche du virus de la vaccine modifié d'Ankara (MVA) (Antoine et al., 1998, Virol., 244: 635-396), a été cartographié et séquencé. La souche VV possède un génome d'ADN double brin d'environ 192 kb codant pour environ 200 protéines dont approximativement 100 sont impliquées dans l'assemblage du virus. La souche MVA est une souche du virus de la vaccine hautement atténuée, générée par plus de 500 passages en série de la souche d'Ankara du virus de la vaccine (CVA) sur des fibroblastes d'embryons de poulet (Mayr et al., 1975, Infection, 3: 6-16). Le virus MVA a été déposé devant la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) sous le numéro I-721. La détermination de la séquence complète du génome du MVA et la comparaison avec celui du VV permet l'identification précise des altérations qui sont apparues dans le génome viral et la définition de sept délétions (I à VII) et de nombreuses mutations conduisant à des cadres de lecture ouverts fragmentés (Antoine et al., 1998, Virology, 244: 365-396).

D'autres exemples de poxvirus appropriés aux fins de l'invention comprennent le pox du canari, le pox de volaille, le pox de vache, l'entomopox, le pox de singe, le pox de porc et le pox de pingouin.

Le poxvirus se trouve sous deux formes morphologiquement distinctes, appelées virus mature intracellulaire (IMV) et virus extracellulaire enveloppé (EEV).

Le poxvirus utilisé comme vecteur d'expression de l'invention présente au moins l'une des caractéristiques suivantes, prises seules ou en association :

(i) le poxvirus est un virus MVA,

10

15

20

25

30

- (ii) le poxvirus est sous forme morphologique IMV, et
- (iii) le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer la cassette d'expression NS3/NS4 et à insérer la cassette d'expression NS5b.

Lorsque le génome du poxivirus est modifié de façon à insérer les deux cassettes d'intérêt, les moyens nécessaires à leur expression sont homologues. Ainsi, dans le cas où on utilise le virus MVA, la cassette NS3/NS4 peut être par exemple sous le contrôle du promoteur ph5r et la cassette NS5b peut être par exemple sous le contrôle du promoteur p7.5 et vice et versa.

Selon un mode de réalisation particulier, lorsque le génome du poxivirus est modifié de façon à insérer les deux cassettes d'intérêt, les deux dites cassettes d'expression sont orientées dans le même sens.

Selon un autre mode de réalisation particulier, elles sont orientées en sens 5, opposé.

Là encore, les cassettes d'expression sont insérées dans le génome du poxvirus de façon connue par l'homme du métier, comme indiqué précédemment.

Les vecteurs de l'invention peuvent également comprendre des séquences nécessaires au ciblage des peptides vers des compartiments cellulaires particuliers. Un exemple de ciblage peut être le ciblage vers le réticulum endoplasmique obtenu en utilisant des séquences d'adressage du type de la séquence leader issue de la protéine E3 de l'adénovirus (Ciernik I.F., et al., The Journal of Immunology, 1999, 162, 3915-3925).

10

15

20

25

30

Ils peuvent également comprendre des séquences nécessaires au ciblage vers les cellules dendritiques et au ciblage à la membrane des cellules.

L'invention a également pour objet les microorganismes et les cellules eucaryotes transformés par un vecteur d'expression de l'invention.

A titre d'exemples de microorganisme qui conviennent aux fins de l'invention, on peut citer les levures, telles que celles des familles suivantes : Saccharomyces, Schizosaccharomyces, Kluveromyces, Pichia, Hanseluna, Yarowia, Schwaniomyces, Zygosaccharomyces, Saccharomyces cerevisiae, Saccharomyces carlsbergensis et Kluveromyces lactis étant préférées ; et les bactéries, telles que E. coli et celles des familles suivantes : Lactobacillus, Lactococcus, Salmonella, Strptococcus, Bacillus et Streptomyces.

A titre d'exemples de cellules eucaryotes, on peut citer les cellules provenant d'animaux tels que les mammifères, les reptiles, les insectes et équivalent. Les cellules eucaryotes préférées sont les cellules provenant du hamster chinois (cellules CHO), du singe (cellules COS et Vero), du rein de hamster nain (cellules BHK), du rein de cochon (cellules PK 15) et du rein de lapin (cellules RK13, les lignées cellulaires humaines de l'ostéosacorme (cellules 143 B), les lignées cellulaires humaines HeLa et les lignées cellulaires humaines de l'hépatome (du type cellules Hep G2), ainsi que les

lignées cellulaires d'insecte (par exemple de Spodoptera frugiperda).

5

10

15

20

30

Les cellules hôtes peuvent être fournies dans des cultures en suspension ou en flacon, dans des cultures tissulaires, des cultures d'organe et équivalent. Les cellules hôtes peuvent également être des animaux transgéniques.

L'invention concerne également des anticorps dirigés contre l'une des compositions peptidiques de l'invention telles que définies précédemment ou bien contre l'un des vecteurs d'expression de l'invention tels que définis précédemment.

Les anticorps selon l'invention sont soit des anticorps polyclonaux, soit monoclonaux.

Les anticorps polyclonaux susmentionnés peuvent être obtenus par immunisation d'un animal avec la composition peptidique de l'invention ou bien avec le vecteur de l'invention à titre « d'antigène d'intérêt », suivie de la récupération des anticorps recherchés sous forme purifiée, par prélèvement du sérum dudit animal, et séparation desdits anticorps des autres constituants du sérum, notamment par chromatographie d'affinité sur une colonne sur laquelle est fixée un antigène spécifiquement reconnu par les anticorps, notamment un antigène viral d'intérêt.

Les anticorps monoclonaux peuvent être obtenus par la technique des hybridomes dont le principe général est rappelé ci-après.

Dans un premier temps, on immunise un animal, généralement une souris, (ou des cellules en culture dans le cadre d'immunisations in vitro) avec la composition peptidique de l'invention ou bien avec le vecteur de l'invention à titre « d'antigène d'intérêt », dont les lymphocytes B sont alors capables de produire des anticorps contre ledit antigène. Ces lymphocytes producteurs d'anticorps sont ensuite fusionnés avec des cellules myélomateuses "immortelles" (murines dans l'exemple) pour donner lieu à des hybridomes. A partir du mélange hétérogène des cellules ainsi obtenu, on effectue alors une sélection des cellules capables de produire un anticorps particulier et de se multiplier indéfiniment. Chaque hybridome est multiplié sous la forme de clone, chacun conduisant à la production d'un anticorps monoclonal dont les propriétés de reconnaissance vis-à-vis de l'antigène d'intérêt pourront être testées par exemple en ELISA, par immunotransfert en une ou deux dimensions, en immunofluorescence, ou à

l'aide d'un biocapteur. Les anticorps monoclonaux ainsi sélectionnés, sont par la suite purifiés notamment selon la technique de chromatographie d'affinité décrite ci-dessus.

Les compositions peptidiques, les vecteurs et les anticorps de l'invention sont particulièrement efficaces pour l'inhibition, la prévention et le contrôle de l'infection des patients porteurs du virus du VHC, de sorte que leur utilisation pour la préparation d'un médicament constitue un autre objet de l'invention.

La présente invention concerne également une composition pharmaceutique, notamment vaccin, contenant à titre de substance active la composition peptidique de l'invention, ou bien un vecteur d'expression de l'invention, ou bien les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b correspondant aux séquences contenues dans les vecteurs d'expression de l'invention, placées sous le contrôle d'éléments nécessaires à une expression constitutive et/ou inductible desdits peptides, ou bien l'un au moins des anticorps de l'invention.

10

15

20

25

Par éléments nécessaires à une expression constitutive des peptides, on entend un promoteur ubiquitaire ou spécifique des cellules eucaryotes. <u>;</u>,

A titre d'éléments nécessaires à une expression inductible des peptides, on peut citer les éléments de régulation de l'opéron de *E. coli* pour la résistance à la tétracycline (Gossen M. et al, Proc Natl Acad Sci USA, 89 : 5547-5551 (1992).

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, la composition pharmaceutique contient également un véhicule pharmaceutiquement approprié. Bien entendu, l'homme du métier déterminera facilement la nature du véhicule pharmaceutiquement approprié et la quantité de polypeptides à utiliser en fonction des constituants de la composition pharmaceutique.

Les compositions pharmaceutiques de l'invention contiennent de préférence à titre de substance active un des vecteurs de l'invention, de sorte qu'elles sont utiles en vaccination prophylactique et thérapeutique.

La vaccination prophylactique et thérapeutique peut être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'un vecteur d'expression de l'invention, injection suivie de rappels ou non. Elle peut également être mise en œuvre en injectant deux types de vecteurs d'expression de l'invention différents, tout d'abord un adénovirus, puis un poxvirus, de façon simultanée ou différée dans le temps, et vice et versa.

Ces vecteurs peuvent être contenus dans un kit pharmaceutique.

Aussi un autre objet de l'invention consiste en des kits pharmaceutiques, notamment vaccinaux, comprenant un vecteur d'expression de type adénovirus tel que défini précédemment et/ou un vecteur d'expression de type poxvirus tel que défini précédemment.

La vaccination prophylactique et thérapeutique peut également être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'au moins un vecteur d'expression de l'invention et d'au moins une composition pharmaceutique de l'invention constituée de la composition peptidique de l'invention ou des anticorps de l'invention. Elle peut également être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'au moins un vecteur d'expression de l'invention et d'au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

10

15

20

25

30

Aussi, un autre objet de l'invention consiste en des kits pharmaceutiques, notamment vaccinaux, comprenant au moins un vecteur d'expression de l'invention et au moins une composition pharmaceutique de l'invention ou d'au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

La présente invention sera mieux comprise à l'aide des exemples suivants donnés uniquement à titre illustratif et non limitatif, ainsi qu'à l'aide des figures 1 à 6 annexées, sur lesquelles :

- la figure 1A à 1K représente les cartes des différents plasmides utilisés pour l'obtention d'un adénovirus AdNS3NS4NS5b selon l'invention, sur lesquelles sont indiqués les sites des différentes enzymes de restriction et l'emplacement des fragments de séquence codant pour NS3/NS4 et pour NS5b,
- la figure 2A à 2H représente les cartes des différents plasmides utilisés pour l'obtention d'un poxvirus MAV NS3NS4NS5b selon l'invention, sur lesquelles sont indiqués les sites des différentes enzymes de restriction et l'emplacement des fragments de séquence codant pour NS3/NS4 et pour NS5b,
- la figure 3 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdNS3NS4, soit selon le test CTL (figure 3A) où on a utilisé l'épitope GLL pour stimuler les splénocytes en culture et pour charger les cibles du CTL et dont le résultat est exprimé en pourcentage de lyse spécifique en fonction du

rapport effecteur/cible, soit selon le test ELISPOT (figure 3B), spécifique pour l'épitope GLL, où le résultat est donné en nombre de spots/10⁶ cellules,

la figure 4 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdNS5b selon le test ELISPOT, spécifique des épitopes ALY et KLP,

la figure 5 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdCE1E2 selon le test CTL où on a utilisé l'épitope DLM pour stimuler les splénocytes en culture et pour charger les cibles du CTL et dont le résultat est exprimé en pourcentage de lyse spécifique en fonction du rapport effecteur/cible et

- la figure 6 donne le titre de virus recombinant de la vaccine, résultant du test d'épreuve, en pfu/ml/mg ovaire, pour les 4 groupes de 8 souris immunisées par les différentes combinaisons d'adénovirus : AdNS3NS4 + AdNS5b (1^{er} groupe), les adénovirus AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS5b + AdNS5a (2^{ème} groupe), les adénovirus AdNS3NS4 + AdNS5b + AdCE1E2 (3^{ème} groupe) et l'adénovirus AdβGal (4^{ème} groupe).

Exemple 1 : Préparation d'un adénovirus permettant l'expression des protéines NS3/NS4 et NS5b selon l'invention

1 Adénovirus

5 .

10

15

20

25

30

Les adénovirus recombinants sont générés par transfection (CaPO₃) de la lignée de complémentation 293 (Graham, Smiley, et al. 1977) après linéarisation des génomes par PacI. Les virus recombinants se propagent et sont amplifiés sur cette même lignée, et leur purification est réalisée à partir des cellules infectées. Les cellules sont récupérées par centrifugation (1500 tpm (tours par min), 10 min) et lysées par 3 cycles de congélation/décongélation. Le lysat cellulaire est clarifié par deux centrifugations (2000 tpm, 10 min; 8000 tpm, 15 min), puis purifié par deux ultracentrifugations successives. La première est réalisée sur un gradient de Chlorure de Césium (densités 1,4 et 1,25) à 30000 tpm pendant 1 heure. La seconde est réalisée sur un coussin de Chlorure de Césium (densité 1,34) à 35000 tpm pendant 18 heures. Les phases contenant les virions sont prélevées et diluées de moitié dans un tampon saccharose 60%. Les suspensions virales sont alors dialysées contre du tampon de formulation

(pour 10 litres: 3423g de saccharose; 12,11g de Tris; 2,033g de MgCl₂; 87,7g de NaCl), puis aliquotées. Leur titrage est réalisé par immunofluorescence indirecte sur cellules 293 infectées par différentes dilutions virales et marquées par un anticorps spécifique de la DNA-Binding Protein adénovirale (α72K B6-8) (Reich, Sarnow, et al. 1983).

5 2 Préparation de l'adénovirus AdNS3NS4

Cet adénovirus permet l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 (SEQ ID N°1 et 2) sous le contrôle du promoteur CMV.

2.1 Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4

Pour ce faire, on a utilisé les oligonucléotides suivants :

oIV166: 5'-GGG GGG GCT ATG GCG CCT ATC ACG GCC TA-3' (SEQ ID N°9)
oIV171: 5'-GGG GGG ACG CGT TTA GCA TGG CGT GGA GCA GT-3' (SEQ ID N°10)

ainsi que les réactifs suivants :

15 Taq DNA Polymérase, tampon PCR, MgCl₂ 1,5mM et dNTP 10mM (Invitrogen).

Les conditions de PCR ont été les suivantes :

5 min à 94°C, puis

30 cycles de la série: 45 s à 94°C, 45 s à 62°C et 1 min à 72°C, puis

10 min à 72°C

10

2.2 <u>Insertion du fragment de PCR NS3/NS4 dans le plasmide de transfert</u> pTG13387

On a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG13387</u> (figure 1A, Transgène) par *Nhel/MluI* (Nhel, Invitrogen dans React 4 Buffer et MluI, Invitrogen dans React 3 Buffer)
- 25 Digestion enzymatique du fragment NS3/NS4 par NheI/MluI
 - Ligature(T4 DNA Ligase (Invitrogen) dans Reaction Buffer (Invitrogen)),
 - Transformation bactérienne (souche 5K, Transgène)
 - Sélection des clones bactériens sur milieu LB (Difco) + ampicilline (100 μg/ml, Duchefa)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen, selon le protocole du fournisseur) d'un clone positif après analyse de restriction

- Analyse de restriction : digestion par *Sma*I (Invitrogen dans React 4 Buffer) et obtention de fragments de : 5450, 2164, 909, 214 et 180 pb
- Obtention du plasmide <u>pIV315</u> délété de sa région E1 et contenant la séquence NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur CMV (figure 1B).
- 2.3 <u>Recombinaison homologue avec le génome adénoviral complet délété de sa région E3 contenu dans le plasmide pTG6624</u>

On a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide obtenu ci-dessus <u>pIV315</u> par *PacI/PvuI* (*PacI* dans tampon NEB1, Biolabs et *PvuI* dans React 7 Buffer, Invitrogen); isolement sur gel d'agarose du fragment contenant la cassette pCMV-NS3-NS4
- Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG6624</u> (figure 1C) par *Cla*I (dans React 1 Buffer, Invitrogen)
- Transformation bactérienne (souche BJ, Transgène) pour effectuer la recombinaison homologue entre les deux fragments plasmidiques
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
 - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
 - Analyse de restriction: digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 2263, 621, 3814, 214, 2164, 909, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb
- Obtention du génome adénoviral complet Adénovirus AdNS3NS4, délété de ses régions E3 et E1, cette dernière ayant été remplacée par la cassette d'expression pCMV-NS3-NS4 (pIV317, figure 1D).

3 Préparation de l'adénovirus AdNS3NS4NS5b

Cet adénovirus permet l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur CMV et l'expression du gène codant pour le polypeptide NS5b sous le contrôle du promoteur SV40

3.1 <u>Construction du plasmide de transfert permettant le clonage dans la région</u>
E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur CMV

On a mis en œuvre les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG4664</u> (figure 1E, Transgène) par *Bgl*II (dans React 3 Buffer, Invitrogen)
 - Digestion enzymatique du plasmide pTG13074 (figure 1F, Transgène) par

BamHI/BglII (dans React 3 Buffer, Invitrogen)

- Ligature (T4 DNA ligase), transformation bactérienne (souche 5K)
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
- Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 4940, 1305 et 230 pb
 - Obtention du plasmide pIV267 (figure 1G)
 - Digestion du plasmide ainsi obtenu <u>pIV267</u> par Clal/MunI (dans React 1 Buffer, Invitrogen)
- Traitement par la DNA Polymerase I, Large (Klenow) Fragment (dans React 2 Buffer, Invitrogen)
 - Ligature (T4 DNA Ligase)

20

25

- Transformation bactérienne (souche 5K)
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
- 15 Maxi-préparation plasmidique (Qiagen)
 - Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 4692, 1305 et 230 pb
 - Obtention du plasmide <u>pIV270</u>, plasmide de transfert permettant le clonage dans la région E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur CMV (figure 1H).
 - 3.2 <u>Remplacement du promoteur CMV par le promoteur SV40 dans pIV270</u> On a effectué les étapes suivantes :
 - Amplification par PCR du fragment nucléotidique correspondant au promoteur SV40, à partir du plasmide commercial pcDNAHygro (Clonetech) grâce aux oligonucléotides suivants:
 - <u>oIV232</u>: 5'-GGG GGG AGA TCT CCA GCA GGC AGA AGT ATG-3' (SEQ ID N°11)
 - oIV233: 5'-GGG GGG GTC GAC CGA AAA TGG ATA TAC AAG CTC-3' (SEQ ID N°12)
- et selon le mode opératoire décrit dans le point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 58°C à la place de 62°C

- Digestion enzymatique de <u>pIV270</u> par BglII/SalI (dans React 10 Buffer, Invitrogen)
- Digestion enzymatique du fragment de PCR par BglII/SalI

10

20

- Ligature (T4 DNA ligase), transformation bactérienne (souche 5K)
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
- 5 . Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
 - Analyse de restriction : digestion par SmaI et obtention de fragments de : 4692, 719, 80 et 230 pb
 - Obtention du plasmide <u>pIV330</u>, plasmide de transfert permettant le clonage dans la région E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur SV40 (figure 1I).
 - 3.3 <u>Insertion du fragment de PCR NS5b dans le plasmide de transfert pIV330</u> On a effectué les étapes suivantes :

ï.

. .

- Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine NS5b (SEQ ID N°3 et 4) grâce aux oligonucléotides suivants:
- <u>oIV212</u>: 5'-GGG GGG TCT AGA ATG TCA ATG TCC TAC ACA TGG AC-3' (SEQ ID N°13)
 - <u>oIV218</u>: 5'-GGG GGG TCT AGA TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT-3' (SEQ ID N°14)
 - et selon le mode opératoire décrit dans le point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 60°C à la place de 62°C
 - Digestion enzymatique du plasmide <u>pIV330</u> obtenu ci-dessus par *Xba*I (dans React 2 Buffer, Invitrogen)
 - Digestion enzymatique du fragment de PCR par XbaI
 - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche 5K)
- 25 Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
 - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
 - Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 4692, 1505, 760, 719 et 230 pb
- Obtention du plasmide <u>pIV336</u>, plasmide de transfert dans la délétion E3 contenant la séquence NS5b sous le contrôle du promoteur SV40 (figure 1J)

3.4 <u>Recombinaison homologue avec le génome adénoviral recombinant pIV317</u> pour obtenir l'adénovirus du titre

On a mis en œuvre les étapes suivantes :

- Digestion du plasmide <u>pIV317</u> obtenu dans le point 2.3 ci-dessus par *Srf*I (dans Universal Buffer, Stratagene)
 - Digestion du plasmide <u>pIV336</u> obtenu dans le point 3.3 par *NheI/Sac*II (dans Buffer T, Amersham Pharmacia Biotech) et isolement sur gel d'agarose du fragment contenant la cassette pSV40-NS5b
- Transformation bactérienne (souche BJ) pour effectuer la recombinaison homologue 10 entre les deux fragments plasmidiques
 - Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
 - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
 - Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 6480, 4456, 3814, 3540, 3386, 2739, 2463, 2263, 2164, 1455, 1398, 1105, 909, 760, 719, 621, 230, 214 et 180 pb
 - Obtention du génome adénoviral complet souhaité, délété de la région E1, celle-ci ayant été remplacée par la cassette d'expression pCMV-NS3-NS4, et délété de la région E3, celle-ci ayant été remplacée par la cassette d'expression pSV40-NS5B (plasmide pIV342, figure 1K).

4 Confirmation de l'expression des antigènes insérés dans les différents adénovirus

L'expression des antigènes du VHC codés par les adénovirus AdNS3NS4, AdNS5b et AdNS3NS4NS5b a été vérifiée par Western blot après infection de cellules Huh7. Comme attendu, tous les antigènes ont été exprimés.

25

20

Exemple 2: Préparation d'un poxvirus permettant l'expression des protéines NS3/NS4 et NS5b selon l'invention

1 Poxvirus MVA

La souche Modified Virus Ankara MVATG N33 a été fourni par TRANSGENE S.A. (Strasbourg, France).

2 Préparation du plasmide de transfert permettant l'expression du gène NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r

2.1 Construction du vecteur pIV250 contenant les bras de recombinaison BRG2 et BRD2 du MVA, ainsi que le gène de sélection GPT sous le contrôle du promoteur ph5r (MVA), suivi d'un deuxième promoteur ph5r pour permettre l'expression du gène d'intérêt

Dans ce point, on souhaite l'insertion du fragment ph5r-GPT-BRG3-ph5r (provenant du plasmide pTG9997, Transgène) dans le plasmide pTG6018 (Transgène) contenant les bras de recombinaison BRG2 et BRD2.

Pour ce faire, on a effectué les étapes suivantes :

10

- Digestion enzymatique par *BamHI/SacI* (dans React 2 Buffer, Invitrogen) du vecteur pTG6018 (figure 2A)
- Digestion enzymatique par BamHI, puis digestion partielle par SacI du plasmide pTG9997 (figure 2B)

٠,:

- Purification selon le protocole de QIAGEN du fragment de restriction de 1047 pb qui contient la séquence codant pour ph5r-GPT-BRG3-ph5r
 - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1, Statagene)
 - Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 µg/ml)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
 (EcoRV + HindIII (dans React 2 Buffer, Invitrogen) : fragments de 246, 439, 476, 826 et 2789 pb ; SacI : fragments de 915 et 3861 pb)
 - Obtention du plasmide visé (pIV250, figure 2C).
 - 2.2 <u>Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4</u>
- On a utilisé les oligonucléotides suivants :
 - oTV225: 5'- GGG GGG CTG CAG ATG GCG CCT ATC ACG GCC TA -3' (SEQ ID N°15)
 - oTV226: 5'- GGG GGG TCT AGA TTA GCA TGG CGT GGA GCA GT -3' (SEQ ID N°16)
- et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 52°C à la place de 62°C

2.3 Insertion du fragment de PCR NS3-NS4 dans le plasmide pIV250

Pour ce faire, on a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide pIV250 obtenu dans le point 2.1 ci-dessus par PstI (dans React 2 Buffer, Invitrigen)/XbaI
- Digestion enzymatique du fragment PCR NS3/NS4 par PstI/XbaI
 - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
 - Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 μg/ml)
 - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction :(HindIII (dans React 2 Buffer, Invitrogen) : fragments de 4763 et 2789 pb ;
- SphI (dans React 6 Buffer, Invitrogen): 1534 et 5991 pb; NcoI (dans React 3 Buffer, Invitrogen): 2764 et 4761 pb)
 - Obtention du plasmide de transfert contenant la séquence codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r (pIV327, figure 2D).

3 Préparation du plasmide pIV328 permettant l'expression de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5

3.1 <u>Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine</u>
NS5b

On a utilisé les oligonucléotides suivants :

 $_{0}$ IV227 : 5'- GGG GGG GTC GAC ATG TCA ATG TCC TAC ACA TGG AC -3' (SEQ ID N°17)

oIV228 : 5'- GGG GGG GCA TGC TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT -3' (SEQ ID $N^{\circ}18$)

et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 52°C à la place de 62°C

3.2 Obtention du plasmide

15

25

On a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du fragment PCR codant pour NS5b par Sall/SphI
- Digestion enzymatique de pTG186 (figure 2E, Transgène) par Sall/SphI
- Déphosphorylation du vecteur pTG186 (phosphatase alkaline ROCHE)
- Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
 - Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 μg/ml)

- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction : (*Hind*III : fragments de 1984, 2627 et 4437 pb ; *BgI*II : fragments de 321, 557, 1361, 1451, 2237 et 3121 pb ; *Kpn*I (dans React 4 Buffer, Invitrogen) : fragments de : 2787 et 6261 pb)
- Obtention du plasmide de transfert contenant la séquence codant pour le polypeptide
 NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5 (pIV328, figure 2F)

4 Préparation des plasmides de transfert pIV329 et pIV344 permettant l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et du gène codant pour la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5

Pour ce faire, on a mis en œuvre les étapes suivantes :

10

- Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine NS5b à partir du plasmide pIV328 obtenu dans le point 3.2 ci-dessus en utilisant les oligonucléotides suivants:
- 15 oIV229: 5'- GGG GGG TCT AGA CCG GTA GTT CGC ATA TAC ATA -3' (SEQ ID N°19)
 - oIV218 : 5'- GGG GGG TCT AGA TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT-3' (SEQ ID $N^{\circ}14$)
- et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 50°C à la place de 62°C
 - Digestion enzymatique du fragment de PCR par XbaI
 - Digestion enzymatique du plasmide pIV327 obtenu dans le point 2.3 ci-dessus par XbaI
 - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
- Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 μg/ml)
 - Maxi préparation plasmidique (Qiagen) de 2 clones positifs après analyse de restriction : (*Pst*I : pIV329 : fragments de 3033 et 6466 pb, pIV344 : 4641 et 4858 pb ; *Apa*I (dans React 4 Buffer, Invitrigen) : pIV329 : 454, 960 et 8085 pb, pIV344 : 454, 1418 et 7627 pb ; *Nco*I : pIV329 : 4269, 469 et 4761 pb , pIV344 : 3053, 1685 et 4761
- pb; SmaI: pIV329: 214, 2164, 1444 et 5677 pb, pIV344: 214, 2164, 928 et 6193 pb)
 - Obtention soit du plasmide de transfert permettant l'expression de la polyprotéine

NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5, les 2 cassettes d'expression étant orientées dans le même sens (pIV329, figure 2G), soit du plasmide de transfert permettant l'expression de la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5, les 2 cassettes d'expression étant orientées en sens opposés (pIV344, figure 2H).

5 Confirmation de l'expression des antigènes insérés dans les différents poxvirus

On a vérifié par Western blot, après infection de cellules Huh7 avec les poxvirus concernés, que les poxvirus pIV329 et pIV344, contenant les séquences codant pour la polyprotéine NS3NS4 et le polypeptide NS5b, exprimaient ces dits antigènes du VHC.

Exemple 3 : Mise en évidence de l'immunogénicité de la combinaison NS3/NS4 et NS5b

1 Immunisation des souris

10

15

30

On a immunisé des souris transgéniques HLA-A2.1, une fois, par injection intra-musculaire d'au moins un adénovirus choisi parmi les adénovirus suivants :

- AdNS3NS4 préparé dans l'exemple 1 ci-dessus (point 2.3),
- AdNS5b préparé dans l'exemple 1 ci-dessus (point 3.3),
- AdNS5a préparé selon le mode opératoire de l'exemple 1, point 2, à ceci près qu'on a utilisé les amorces nucléotidiques suivantes pour amplifier la séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5a (SEQ ID N°5 et 6):
 - <u>oIV172</u>: 5'-GGG GGG GGT ACC ATG TCC GGC TCG TGG CTA AGG-3' (SEQ ID N°20)
- 25 <u>oIV173</u>: 5'-GGG GGG TCT AGA TTA GCA GCA GAC GAT GTC GTC-3' (SEQ ID N°21),
 - qu'on a remplacé dans la PCR la température de 62°C par 56°C, que la digestion enzymatique de pTG13387 et du fragment NS5a a été mise en œuvre par *Kpnl/XbaI*, l'analyse de restriction par digestion par *SmaI* de pTG13387 donnant les fragments de 180 et 7251 pb et de pTG6624 donnant les fragments de 2263, 621, 5615, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb

- AdCE1E2 selon le mode opératoire de l'exemple 1, point 2, à ceci près qu'on a utilisé les amorces nucléotidiques suivantes pour amplifier la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine Core-E1-E2 (autrement appelée CE1E2) (SEQ ID N°7 et 8):
- 5 <u>oIV62</u>: 5'-GGG GGG GCT AGC ATG AGC ACA AAT CCT AAA CCT-3' (SEQ ID N°22)

oIV68: 5'-GGG GGG TCT AGA TCA GGC CTC AGC CTG GGC TAT-3' (SEQ ID N°23),

qu'on a remplacé dans la PCR la température de 62°C par 56°C, que la digestion enzymatique de pTG13387 et du fragment CE1E2 a été mise en œuvre par *NheI/XbaI*, l'analyse de restriction par digestion par *SmaI* de pTG13387 donnant les fragments de 163, 435, 2270, 180 et 5254 pb et de pTG6624 donnant les fragments de 2263, 621, 3618, 163, 435, 2270, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb, et

- AdβGal (Transgène),

selon le protocole suivant :

- 10⁹ pfu d'AdNS3NS4 ou
- 10⁹ pfu d'AdNS5b ou
- 109 pfu d'AdCE1CE2 ou
- 20 10⁹ pfu d'AdNS3NS4 et 10⁹ pfu d'AdNS5b ou
 - 109 pfu d'AdNS3NS4, 109 pfu d'AdNS5b et 109 pfu d'AdNS5a
 - 109 pfu d'AdNS3NS4, 109 pfu d'AdNS5b et 109 pfu d'AdCE1E2 ou
 - 10⁹ pfu d'Adβ-Gal à titre de témoin.

Avant immunisation, on a vérifié, par Western blot, l'expression des antigènes du VHC et de β-Gal par les différents adénovirus utilisés pour l'immunisation.

2 Tests CTL et ELISPOT

Quinze jours après l'injection, on a analysé la réponse cellulaire en isolant les cellules de la rate (splénocytes) des souris et on a effectué un test CTL et un test ELISPOT comme suit :

Pour le test CTL, on a cultivé ces splénocytes en plaque 24 puits en présence de :

- 5 μM de l'épitope GLL (GLLGCIITSL, SEQ ID N°24) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdNS3NS4, 5 μM de l'épitope ALY (ALYDVVSTL, SEQ ID N°25) ou 5 μM de l'épitope KLQ (KLQDCTMLV, SEQ ID N°26) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdNS5b ou de 5 μM de l'épitope DLM (DLMGYIPLV, SEQ ID N°27) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdCE1E2, lesdits épitopes étant sous la forme de peptide synthétique (Eurogentex), et

- 10 U d'interleukine 2 recombinante murine (Brinster et al., Hepatology 2001) par ml dans du milieu minimum essentiel alpha (αMEM) pendant 5 jours. Au 5^{ème} jour, on a effectué l'étape de restimulation qui consiste à rajouter aux splénocytes en culture des splénocytes de souris naïves en présence desdits épitopes pendant 2 jours. Au 7^{ème} jour, on a réalisé le test CTL en lui-même qui consiste à mettre en présence les splénocytes des souris immunisées après les 7 jours de culture (cellules effectrices) et des cellules EL4 S3-Rob HDD chargées avec 10μM desdits épitopes et marquées au Cr⁵¹ (cellules cibles). On a déterminé l'activité cytotoxique spécifique des cellules effectrices par la mesure, après 4 h d'incubation avec les cellules cibles, du Cr⁵¹ libéré suite à la lyse des cellules cibles en utilisant un appareil de comptage γ-Cobra II (Packard, Rungis, France). On a déterminé la libération spontanée et maximale à partir de puits contenant soit du milieu seul, soit du tampon de lyse (HCl 1N). On a calculé le pourcentage spécifique de cytotoxicité par la formule :

15

20

25

30

(libération dans l'essai – libération spontanée)/(libération maximale – libération spontanée) ×100. On a déterminé la lyse spécifique d'épitope par la différence entre le pourcentage de lyse spécifique obtenu en présence ou en l'absence desdits épitopes.

On a effectué le test ELISPOT en cultivant les splénocytes pendant 48 h dans des plaques 96 puits Multiscreen (Millipore) préalablement « coatées » avec de l'anticorps anti-interféron gamma (IFN γ) (10 μ g/ml final). On a mis en culture les splénocytes en présence de 10 μ M des épitopes appropriés, comme indiqué ci-dessus, et de 10 U d'interleukine 2 recombinante murine par ml dans du α MEM. Pour le contrôle positif, on a cultivé les splénocytes en présence de concanavaline A (5 μ g/ml). Pour le contrôle négatif, on a cultivé les splénocytes soit en présence d'un peptide non

spécifique appartenant à la protéine de capside du VHC, de séquence DLMGYIPLV (également appelé peptide irrelevant), soit en milieu seul sans épitope. On a lavé les puits à trois reprises, respectivement avec du PBS-Tween 0,05% puis du PBS, opération suivie d'une incubation de 2 h avec des anticorps anti-IFNγ de souris biotinylés. Après lavage, on a incubé les puits pendant 1 h avec un conjugué streptavidine-peroxydase de raifort et on a révélé l'activité enzymatique par dégradation du substrat AEC (aminoethylcarbazole). Les spots obtenus ont été comptés grâce à un lecteur ELISpot Zeiss (microscope Zeiss couplé au logiciel KS-ELISpot).

Les résultats sont indiqués sur les figures 3 à 5 sur lesquelles S correspond à 10 souris et Souris neg correspond à la souris témoin.

Ces résultats mettent en évidence que

20

25

30

- l'AdNS3NS4 induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 3A et 3B par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope GLL contenu dans NS3.
- l'AdNS5b induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 4 par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope ALY et KLQ contenus dans NS5b.
 - l'AdCE1E2 induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 5 par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope DLM contenus dans la protéine Core.

3 Test d'épreuve in vivo à l'aide d'un virus vaccine recombinant

Afin d'évaluer si les réponses immunes spécifiques induites par les différents adénovirus étaient capables d'induire une protection contre une épreuve infectieuse (« protection in vivo »), nous avons soumis les souris vaccinées à une telle épreuve.

La souris n'étant pas infectable directement par le VHC, nous avons utilisé, pour relier l'induction d'une réponse immunitaire spécifique et la résistance à une infection, un virus vaccine recombinant (souche WR) codant pour les protéines non structurales du VHC (NS2 à NS5b) pour réaliser cette épreuve. Ce virus recombinant de la vaccine, après injection intra-péritonéale de 10⁷ pfu à la souris, va se répliquer chez l'animal. La réplication de ce virus induit une réponse immunitaire à la fois spécifique des antigènes de la vaccine et spécifique des antigènes du VHC, comme il exprime

aussi les protéines NS du VHC. Cette réponse spécifique des antigènes du VHC sera d'autant plus efficace et vigoureuse que les souris auront déjà reçu un vaccin exprimant les antigènes du VHC. En d'autres termes, plus la vaccination (dans le cas présent réalisée avec les adénovirus recombinants) aura été efficace (c'est-à-dire que le système immun des souris aura été « primé » efficacement par le vaccin), plus la réponse anti-VHC générée après l'épreuve par le virus recombinant de la vaccine sera forte et, par voie de conséquence, plus les souris seront « protégées » contre cette épreuve. En pratique, plus le taux résiduel de virus de la vaccine dans les souris sera faible, plus la protection ou la neutralisation due à la vaccination aura été efficace.

La neutralisation du virus vaccine reflète à la fois la réponse cellulaire induite par les protéines du VHC et par les protéines de la vaccine. La neutralisation est évaluée par titration du virus vaccine résiduel à partir des ovaires des animaux comme suit : les ovaires sont prélevés à 4 jours post-épreuve, soniqués, congelés-décongelés 3 fois puis après centrifugation, des dilutions successives de surnageant sont titrées selon la technique des plages de lyse (Murata et al., PNAS, vol. 100, p.6753-6758) sur cellules Hutk-. Les titres viraux sont déterminés en pfu/ml/mg d'ovaire.

10

15

20

25

30

On a déterminé le titre de virus recombinant de la vaccine pour 4 groupes de 8 souris immunisées par les combinaisons d'adénovirus suivantes : AdNS3NS4 + AdNS5b (1^{er} groupe), AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS

Les résultats, donnés sur la figure 6, sont traités de façon statistique en se basant sur le test non paramétrique de Mann Whitney Wilcoxon (Methodes Statistiques à l'usage des médecins et des biologistes, Collection Statistique en Biologie et en Médecine, Flammarion Medecine Sciences, (D. Schwartz), 1977) qui repose sur une comparaison des moyennes, et permet la comparaison des valeurs de deux échantillons x et y indépendants.

Ce test est mis en œuvre comme suit : l'ensemble des valeurs des deux groupes x et y à comparer est classé de façon croissante. Un rang est ensuite attribué à chaque valeur, et la somme des rangs est effectuée. On obtient alors Wx et Wy. On calcule alors une valeur de référence appelée $(Wx)_t$ (valeur théorique dans l'hypothèse nulle où Wx n'est pas différent de Wy) et liée par le rapport : n(N+1)/2, avec n = nombre de

souris testées dans le groupe x et N = nombre de souris testées dans les groupes x et y.

Si Wx est inférieur à $(Wx)_t$ (taux résiduel de virus de la vaccine dans les souris faible), alors on peut conclure que la neutralisation due à la vaccination est significativement efficace.

Si nous prenons l'exemple du groupe AdNS3NS4S5b noté x comparé au groupe Ad β Gal noté y, nous obtenons les valeurs suivantes :

$$Wx = 1+2+4+6+8+11+13+14 = 59$$
 (8 souris testées)

$$Wy = 3+5+7+9+10+12+15+16 = 77$$
 (8 souris testées)

Sous l'hypothèse nulle, Wx n'est pas différent de Wy, la valeur attendue est : $(Wx)_t = (1/2)*8*17 = 68$

 $Wx < (Wx)_t$ ce qui signifie que les valeurs obtenues dans le groupe AdNS3NS4NS5b sont plus petites que celles obtenues dans le groupe Ad β Gal et que la neutralisation due à la vaccination est significativement efficace.

Les valeurs statistiques pour les autres groupes de souris sont indiquées dans le tableau ci-dessous :

Tableau

15

20

Groupe/AdβGal	Wx	$(Wx)_t$
AdNS3NS4+NS5b	52	68
AdNS3NS4+NS5b+		
NS5a	68	68
AdNS3NS4+NS5b+		
CE1E2	74	68

Les valeurs dans le tableau ci-dessus montrent que seule une vaccination des souris par la combinaison des Adénovirus NS3NS4 et adénovirus NS5b est capable d'induire une neutralisation significative de la réplication du virus de la vaccine utilisé dans l'épreuve par rapport au groupe de souris contrôle vacciné par l'AdβGal. Les vaccinations réalisées en utilisant les combinaisons comprenant (AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS5a) ou (AdNS3/NS4 + AdNS5b + AdCE1E2), n'aboutissent pas à une différence significative par rapport au groupe de souris contrôle immunisé par AdβGal.

Ces résultats permettent donc de mettre en évidence, de façon inattendue, la protection supérieure d'une vaccination combinant la polyprotéine NS3NS4 et le polypeptide NS5b.

REVENDICATIONS

- 1. Composition peptidique caractérisée en ce qu'elle comprend une polyprotéine NS3/NS4 du virus de l'hépatite C, ainsi qu'un polypeptide NS5b du virus de l'hépatite 5 C.
 - 2. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de génotypes différents.
- 3. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que NS3, NS4 et NS5b proviennent d'un virus de même génotype, de préférence de génotype 1b.
 - 4. Vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ainsi que les moyens nécessaires à leur expression.
 - 5. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus de virus de génotypes différents.

20

30

- 6. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus d'un virus de même génotype, de préférence le génotype 1b.
- 7. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un adénovirus.
 - 8. Vecteur d'expression selon la revendication 7, caractérisé en ce que le génome de l'adénovirus est modifié de façon à remplacer la région E1 par la cassette d'expression CMV-NS3-NS4 et à remplacer la région E3 par la cassette d'expression SV40-NS5b.

REVENDICATIONS

- Composition peptidique caractérisée en ce qu'elle comprend une polyprotéine NS3/NS4 du virus de l'hépatite C, ainsi qu'un polypeptide NS5b du virus de l'hépatite
 C.
 - 2. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de génotypes différents.
 - 3. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que NS3, NS4 et NS5b proviennent d'un virus de même génotype, de préférence de génotype 1b.
 - 4. Vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ainsi que les moyens nécessaires à leur expression.
 - 5. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus de virus de génotypes différents.

6. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus d'un virus de même génotype, de préférence le génotype 1b.

- 7. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un adénovirus.
- 8. Vecteur d'expression selon la revendication 7, caractérisé en ce que le génome de l'adénovirus est modifié de façon à remplacer la région E1 par la cassette d'expression CMV-NS3-NS4 et à remplacer la région E3 par la cassette d'expression SV40-NS5b.

20

25

30

10

- 9. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un poxvirus.
- 5. 10. Vecteur d'expression selon la revendication 9, caractérisé en ce que le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer la cassette d'expression NS3-NS4 et à insérer la cassette d'expression NS5b.
- 11. Microorganisme ou cellule hôte transformé par un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10.
 - 12. Anticorps dirigés contre la composition peptidique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou contre les vecteurs d'expression tels que définis dans l'une quelconque des revendications 4 à 10.

20

- 13. Utilisation d'une composition peptidique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou bien d'un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b correspondant aux séquences contenues dans les vecteurs d'expression tels que définis dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, placées sous le contrôle d'éléments nécessaires à une expression constitutive et/ou inductible desdits peptides, ou bien des anticorps tels que définis dans la revendication 12, pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition, la prévention ou le contrôle d'une infection provoquée par le virus de l'hépatite C chez un animal, de préférence l'homme.
- 14. Composition pharmaceutique, notamment vaccin, comprenant à titre de substance active la composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à 3, ou bien un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien au moins un anticorps tel que défini dans la revendication 12.

- 9. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un poxvirus.
- 10. Vecteur d'expression selon la revendication 9, caractérisé en ce que le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer la cassette d'expression ph5r-NS3-NS4 et à insérer la cassette d'expression p7.5-NS5b.
- 11. Microorganisme ou cellule hôte transformé par un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10.
 - 12. Anticorps dirigés contre la composition peptidique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou contre les vecteurs d'expression tels que définis dans l'une quelconque des revendications 4 à 10.

25

- 13. Utilisation d'une composition peptidique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou bien d'un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b correspondant aux séquences contenues dans les vecteurs d'expression tels que définis dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, placées sous le contrôle d'éléments nécessaires à une expression constitutive et/ou inductible desdits peptides, ou bien des anticorps tels que définis dans la revendication 12, pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition, la prévention ou le contrôle d'une infection provoquée par le virus de l'hépatite C chez un animal, de préférence l'homme.
- 14. Composition pharmaceutique, notamment vaccin, comprenant à titre de substance active la composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à 3, ou bien un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien au moins un anticorps tel que défini dans la revendication 12.

- 15. Composition pharmaceutique selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle comprend également un véhicule pharmaceutiquement approprié.
- 16. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend un vecteur d'expression tel que défini dans la revendication 7 ou 8 et/ou un vecteur d'expression tel que défini la revendication 9 ou 10.
- 17. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, comprenant au moins un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10 et au moins une composition pharmaceutique telle que définie dans les revendications 14 et 15 ou au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

- 15. Composition pharmaceutique selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle comprend également un véhicule pharmaceutiquement approprié.
- 16. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend un vecteur d'expression tel que défini dans la revendication 7 ou 8 ou un vecteur d'expression tel que défini la revendication 9 ou 10.
- 17. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend un vecteur d'expression tel que défini dans la revendication 7 ou 8 et un vecteur d'expression tel que défini la revendication 9 ou 10.
 - 18. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, comprenant au moins un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10 et
 - (i) au moins une composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à 3 ou
 - (ii) des anticorps tels que définis dans la revendication 12 ou

(iii) au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

ί

- 15. Composition pharmaceutique selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle comprend également un véhicule pharmaceutiquement approprié.
- 16. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend un vecteur d'expression tel que défini dans la revendication 7 ou 8 et un vecteur d'expression tel que défini la revendication 9 ou 10.
- 17. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, comprenant au moins un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10 et
 - (i) au moins une composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à 3 ou
 - (ii) des anticorps tels que définis dans la revendication 12 ou

(iii) au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

Figure 1

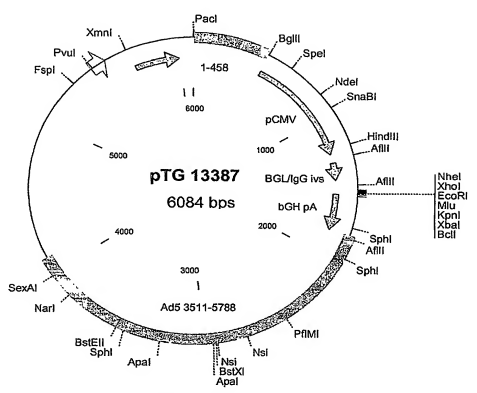
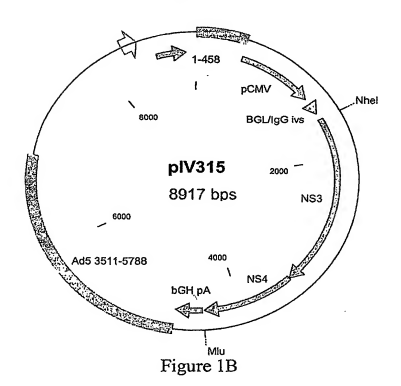


Figure 1A



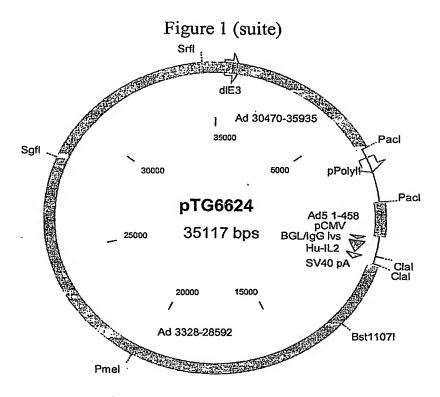


Figure 1C

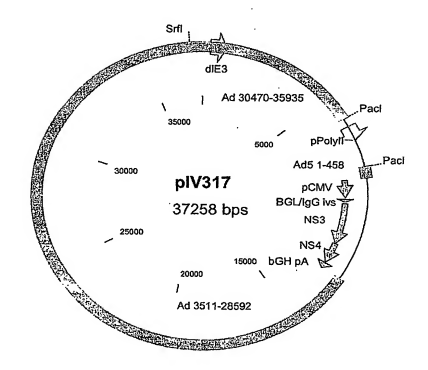


Figure 1D

3/17
Figure 1 (suite)

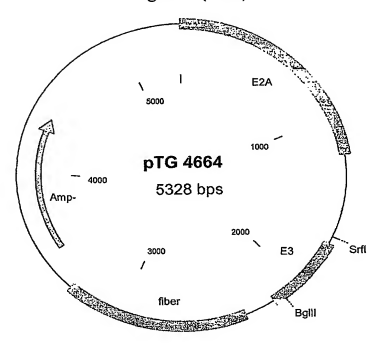


Figure 1E

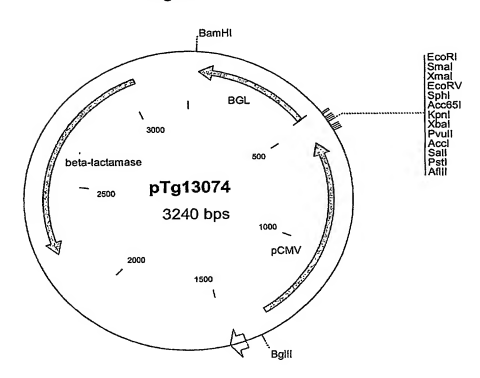
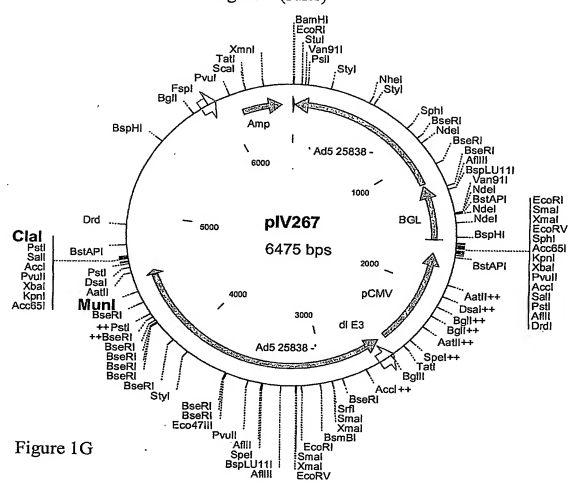


Figure 1F

4/17 Figure 1 (suite)



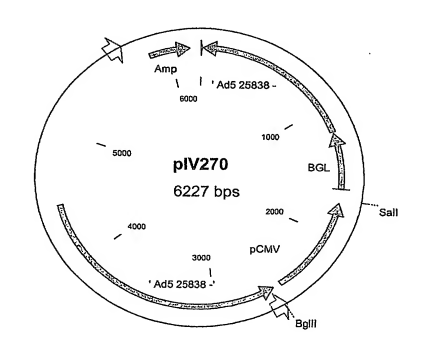
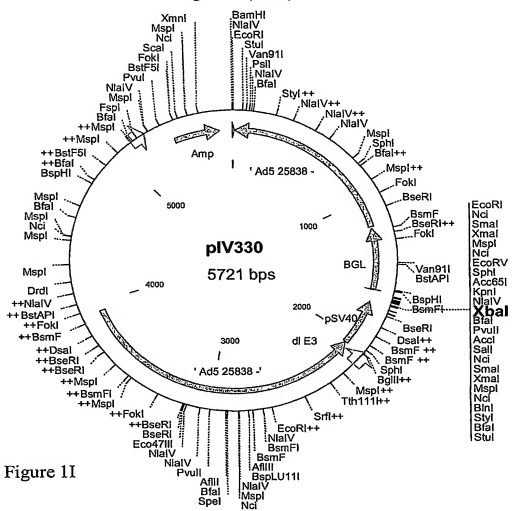


Figure 1H

5/17 Figure 1 (suite)



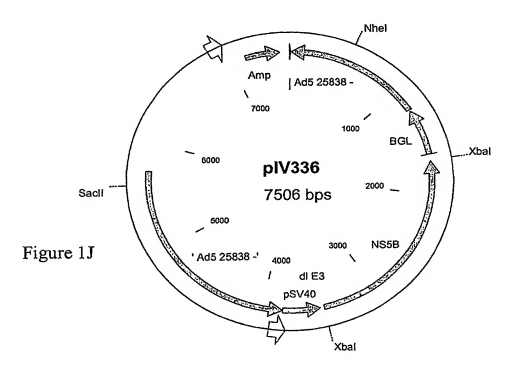


Figure 1 (suite)

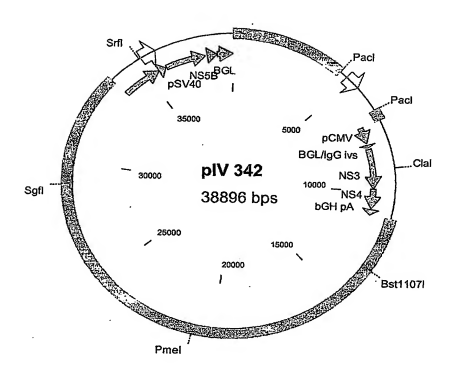


Figure 1K

7/17 Figure 2

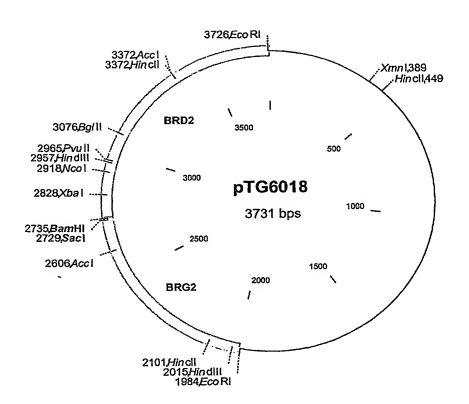


Figure 2A

8/17
Figure 2 (suite)

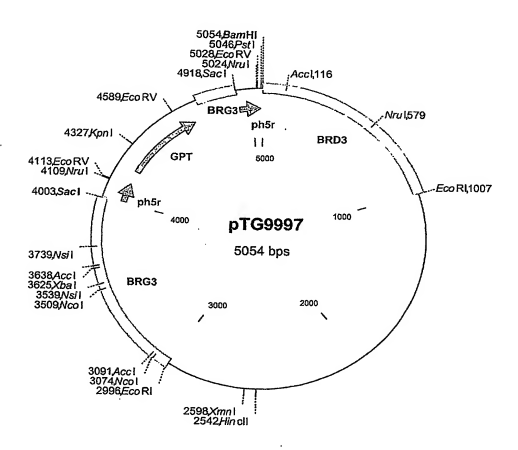


Figure 2B

9/17
Figure 2 (suite)

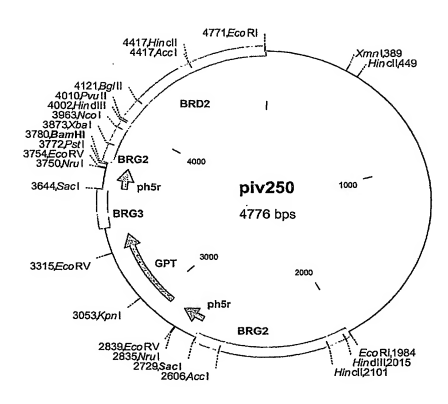


Figure 2C

Figure 2 (suite)

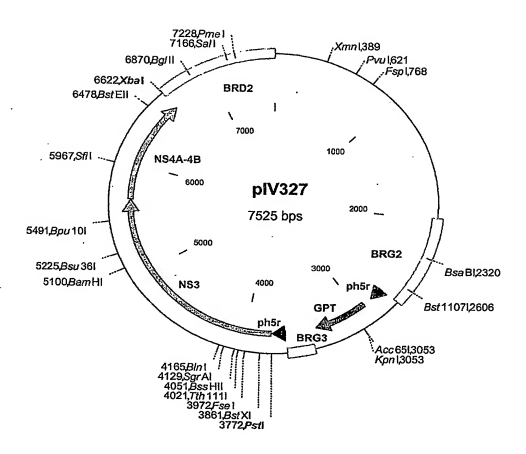


Figure 2D

11/17
Figure 2 (suite)

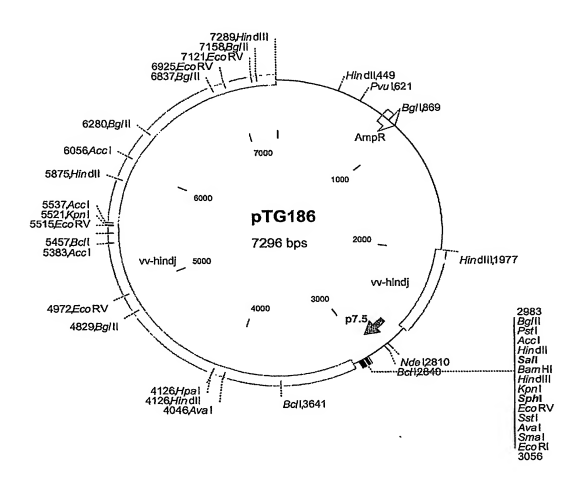


Figure 2E

12/17
Figure 2 (suite)

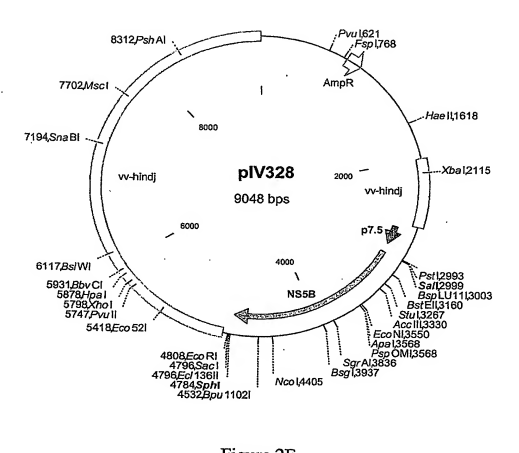


Figure 2F

13/17 Figure 2 (suite)

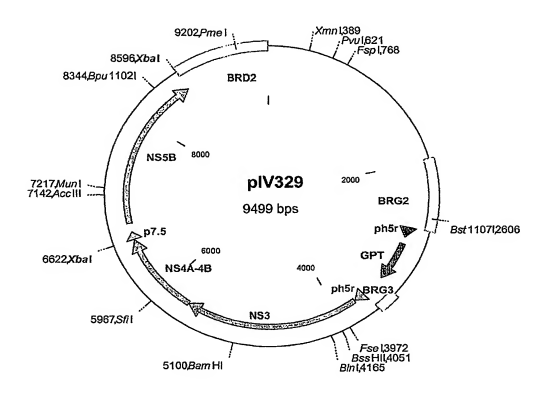


Figure 2G

14/17 Figure 2 (suite)

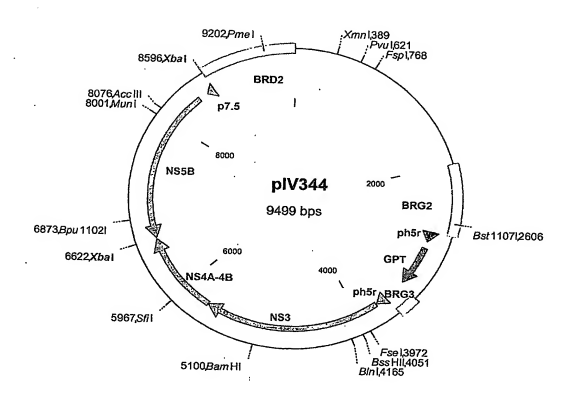
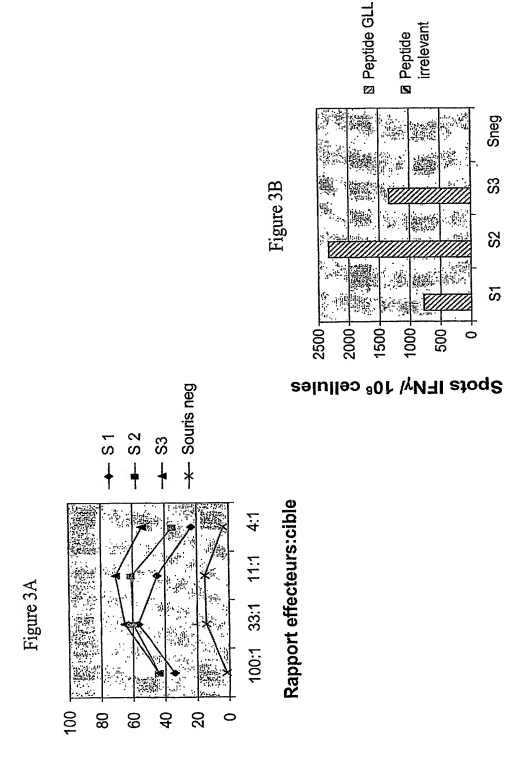
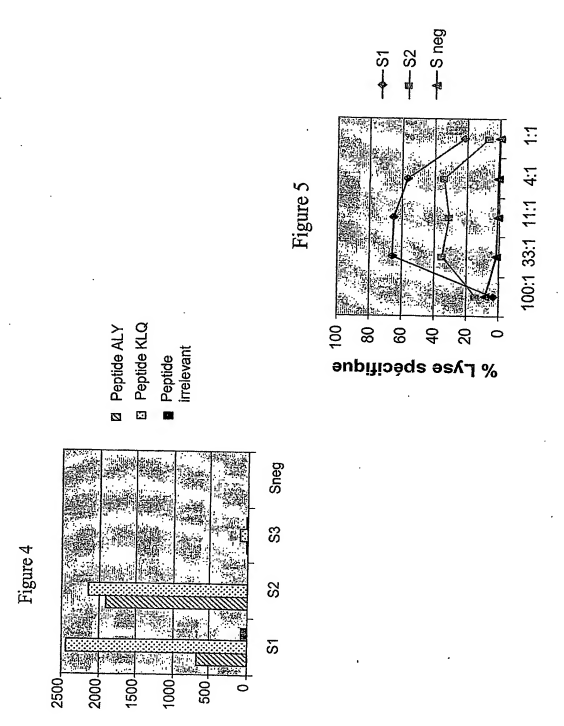


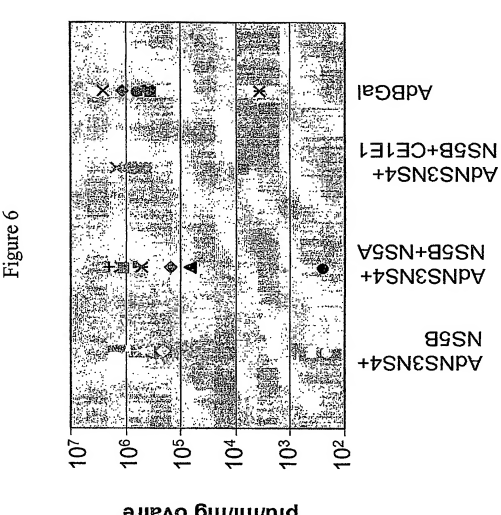
Figure 2H





Spots IFNy/ 106 cellules

17/17



pfu/ml/mg ovaire



SEQUENCE LISTING

<110> BIOMERIEUX INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE

<120> Composition comprenant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b du VHC, vecteurs d'expression incluant les séquences nucléiques correspondantes et leur utilisation en thérapeutique

<130>	ADEN	OVI	ર												
<160>.	27														
<170>	Pate	ntIr	ı ve	rsion	а З.:	1				•					
	1 2844 DNA Arti		al s	seđne	nce										
<220> <223>	séqu	ence	cod	lant	pou	ns:	3NS4								
	CDS (1).	. (28	44)												
	1	 -										-			
atg gcg Met Ala 1	Pro	Ile	acg Thr 5	gcc Ala	tat Tyr	tco Ser	caa Gln	caa Gln 10	acg Thr	cgg Arg	d GJĀ	ctg Leu	ctt Leu 15	ggc Gly	48
tgt atc Cys Ile	atc Ile	act Thr 20	agc Ser	ctc Leu	aca Thr	ggt	cgg Arg 25	gac Asp	aag Lys	aac Asn	cag Gln	gtc Val	gat Asp	Gly	96
gag gtt Glu Val	cag Gln 35	gtg Val	ctc Leu	tcc Ser	acc Thr	gca Ala 40	acg Thr	caa Gln	tct Ser	ttc Phe	ctg Leu 45	gcg Ala	acc Thr	tgc Cys	144
gtc aat Val Asn 50	ggc	gtg Val	tgt Cys	tgg Trp	acc Thr 55	gtc Val	tac Tyr	cat His	ggt Gly	gcc Ala 60	ggc	tcg Ser	aag Lys	acc Thr	192
ctg gcc Leu Ala 65	gly	ccg Pro	aag Lys	ggt Gly 70	cca Pro	atc Ile	acc Thr	caa Gln	atg Met 75	tac Tyr	acc Thr	aat Asn	gta Val	gac Asp 80	240
cag gac Gln Asp	ctc Leu	gtc Val	ggc Gly 85	tgg Trp	ccg Pro	gcg Ala	ccc Pro	ccc Pro 90	gly aaa	gcg Ala	cgc Arg	tcc Ser	atg Met 95	aca Thr	288
ccg tgc Pro Cys	T 11T	tgc Cys 100	ggc ggc	agc Ser	tcg Ser	gac Asp	ctt Leu 105	tac Tyr	ttg Leu	gtc Val	acg Thr	agg Arg 110	cat His	gcc Ala	336
gat gtc Asp Val	att Ile: 115	ccg Pro	gtg Val	cgc Arg	cgg Arg	cga Arg 120	ggc Gly	gac Asp	agc Ser	agg Arg	999 Gly 125	agt Ser	cta Leu	ctc Leu	384



tcc Ser	cct Pro 130	agg Arg	ccc Pro	gtc Val	tcc Ser	tac Tyr 135	ctg Leu	aag Lys	Gly ggc	tcc Ser	tcg Ser 140	ggt Gly	gga Gly	cca Pro	ctg Leu	432
ctt Leu 145	tgc Cys	cct Pro	tcg Ser	eja aaa	cac His 150	gtt Val	gta Val	ggc	atc Ile	ttc Phe 155	cgg Arg	gct Ala	gct Ala	gtg Val	tgc Cys 160	480
acc Thr	cgg Arg	gly ggg	gtt Val	gcg Ala 165	aag Lys	gcg Ala	gtg Val	gac Asp	ttc Phe 170	ata Ile	ccc Pro	gtt Val	gag Glu	tct Ser 175	atg Met	528
gaa Glu	act Thr	acc Thr	atg Met 180	cgg Arg	tct Ser	ccg Pro	gtc Val	ttc Phe 185	aca Thr	gac Asp	aac Asn	tca Ser	tcc Ser 190	cct Pro	ccg Pro	576
gcc Ala	gta Val	ccg Pro 195	caa Gln	aca Thr	ttc Phe	caa Gln	gtg Val 200	gca Ala	cat His	tta Leu	cac His	gct Ala 205	ccc Pro	act Thr	ggc Gly	624
agc Ser	ggc Gly 210	aag Lys	agc Ser	acc Thr	aaa Lys	gtg Val 215	ccg Pro	gct Ala	gca Ala	tat Tyr	gca Ala 220	gcc Ala	caa Gln	Gly	tac Tyr	672
aag Lys 225	Val	ctc Leu	gtc Val	cta Leu	aac Asn 230	ccg Pro	tcc Ser	gtt Val	gct Ala	gcc Ala 235	Thr	ttg Leu	ggc	ttt Phe	gga Gly 240	720
gcg Ala	tat Tyr	atg Met	tcc Ser	aag Lys 245	Ala	cat His	ggc	ato Ile	gag Glu 250	Pro	aac Asn	atc Ile	aga Arg	act Thr 255	GJÀ aaa	768
gta Val	agg Arg	acc Thr	ato Ile 260	Thr	acg Thr	ggc	gly ggc	Pro 265	Ile	acg Thr	tac Tyr	tcc Ser	acc Thr 270	Tyr	ggc	816
aag Lys	tto Phe	ctt Let 275	ı Ala	gac Asp	ggt Gly	gga Gly	tgc Cys 280	Ser	Gly ggg	Gly	gco Ala	tat Tyr 285	Asp	ato Ile	ata Ile	864
Ile	290	Asp	o Glu	ı Cys	His	295	Thi	: Asp	Trp	Thi	300	r Ile	e Leu	. Gly	atc Ile	912
Gl ₃	y Thi 5	va.	l Lev	ı Asp	310	n Ala	a Glu	ı Thi	c Ala	315	7 Ala 5	a Arg	, Leu	ı Val	gtg Val 320	960
Le	u Ala	a Th	r Ala	32!	r Pro) Pro	o Gly	y Se:	r Ile 33	e Thi	r Vai	l Pro) His	335		1008
Il	e Gl	u Gl	u Va 34	l Ala O	a Le	ı Se:	r As	n Th:	r Gl _j 5	y Gl	u Il	e Pro	350	e Tyr	Gly	1056
аа Ьу	a gc s Al	c at a Il 35	e Pr	c at	t gag e Gl	g gc	c at a Il 36	е Lу	g gg s Gl	A GJ	a ag y Ar	g cat g Hi: 36	s Le	z ato ı Ilo	ttc Phe	1104

	12		•
1			
п	٠.	×	8

tgc Cys	cat His 370	ser	aag Lys	aag Lys	aag Lys	tgt Cys 375	Asp	gag Glu	ctc Leu	gcc	gca Ala 380	Lys	ctg Leu	aca Thr	gly	1152
ctc Leu 385	gga Gly	ctc Leu	aat Asn	gct Ala	gta Val 390	Ala	tat Tyr	tac Tyr	cgg	ggt Gly 395	Leu	gat Asp	gtg Val	tcc Ser	gtc Val 400	1200
ata Ile	ccg Pro	act Thr	agc Ser	gga Gly 405	gac Asp	gtc Val	gtt Val	gtc Val	gtg Val 410	gca Ala	aca Thr	gac Asp	gct Ala	cta Leu 415	atg Met	1248
1111	GIÀ	·	420	GTĀ	Asp	Phe	Asp	Ser 425	Val	Ile	Asp	Cys	Asn 430	Thr	tgt Cys	1296
gtc Val	acc Thr	cag Gln 435	aca Thr	gtc Val	gat Asp	ttc Phe	agc Ser 440	ttg Leu	gat Asp	ccc Pro	acc Thr	ttc Phe 445	Thr	att Ile	gag Glu	1344
acg Thr	aca Thr 450	acc Thr	gtg Val	ccc Pro	caa Gln	gac Asp 455	gcg Ala	gtg V al	tcg Ser	cgc Arg	tcg Ser 460	Gln	cgg Arg	cga Arg	ggt Gly	1392
agg Arg 465	act Thr	Gly	agg Arg	ggc	agg Arg 470	agt Ser	ggc	atc Ile	tac Tyr	agg Arg 475	ttt Phe	gtg Val	act Thr	cca Pro	gga Gly 480	1440
gaa Glu	cgg Arg	ccc Pro	tca Ser	ggc Gly 485	atg Met	ttc Phe	gac Asp	tcc Ser	tcg Ser 490	gtc Val	ctg Leu	tgt Cys	gag Glu	tgc Cys 495	tat Tyr	1488
gac Asp	gca Ala	Gly	tgc Cys 500	gct Ala	tgg Trp	tat Tyr	gag Glu	ctc Leu 505	acg Thr	ccc Pro	gct Ala	gag Glu	act Thr 510	aca Thr	gtc Val	1536
Arg	ьец	cgg Arg 515	ALA	TYT	Leu	Asn	Thr 520	Pro	Gly	Leu	Pro	Val 525	Cys	Gln	Asp	1584
******	530	gag Glu	rne	ırp	GIU	535	Val	Pne	Thr	Gly	Leu 540	Thr	His	Ile	Asp	1632
545	urs	ttc Phe	ьeu	ser	550	Thr	Lys	Gln	Ala	Gly 555	Asp	Asn	Phe	Pro	Tyr 560	1680
neu	vai	gca Ala	ıyı	565	Аца	rnr	vaı	Cys	A1a 570	Arg	Ala	Gln	Ala	Pro 575	Pro	1728
PLO	ser	tgg Trp	Asp 580	GIN	Met	Trp	Lys	Cys 585	Leu	Ile	Arg	Leu	Lys 590	Pro	Thr	1776
ctg Leu	cac His	999 595	cca Pro	aca Thr	ccc Pro	ctg Leu	ctg Leu 600	tat Tyr	agg Arg	cta Leu	gga Gly	gcc Ala 605	gtt Val	caa Gln	aat Asn	1824

gag (1872
tcg Ser 625																1920
gtc Val	ctt Leu	gca Ala	gct Ala	ctg Leu 645	gcc Ala	gca Ala	tat Tyr	tgc Cys	ctg Leu 650	aca Thr	acc Thr	ggt Gly	agt Ser	gtg Val 655	gtc Val	1968
				atc Ile												2016
agg Arg	gaa Glu	gtc Val 675	ctc Leu	tac Tyr	cgg Arg	gag Glu	ttc Phe 680	gat Asp	gaa Glu	atg Met	gaa Glu	gag Glu 685	tgc Cys	gcc Ala	tca Ser	2064
cac His	ctc Leu 690	cct Pro	tac Tyr	atc Ile	gag Glu	caa Gln 695	gga Gly	atg Met	cag Gln	ctc Leu	gcc Ala 700	gag Glu	cag Gln	ttc Phe	aag Lys	2112
				gly aaa							Lys				gcc Ala 720	2160
gct Ala	gct Ala	ccc Pro	gtg Val	gtg Val 725	gag Glu	tcc Ser	agg Arg	tgg Trp	cgg Arg 730	Ala	ctt Leu	gag Glu	gcc Ala	ttc Phe 735	${\tt Trp}$	2208
				Trp										Ala	ggc	2256
tta Leu	tcc Ser	act Thr 755	Leu	cct Pro	gly aaa	aac Asn	CCC Pro 760	Ala	ata Ile	gca Ala	tca Ser	ctg Leu 765	Met	gca Ala	ttc Phe	2304
		Ser					Lev					Thr			ttc Phe	2352
aac Asn 785	Ile	tta Leu	ggg	gga Gly	tgg Trp 790	Val	gct Ala	gct Ala	caa Gln	cto Leu 795	ı Ala	cct Pro	cco Pro	agt Ser	gct Ala 800	2400
gct Ala	tcg Ser	gec Ala	tto Phe	gtg Val 805	. Gly	gcc Ala	Gl ⁷	att rIle	gcc Ala 810	Gly	gcg Ala	geo Ala	att Ile	ggc Gly 815	agc Ser	2448
ata Ile	ggc Gly	ctt Lev	ggg Gly 820	y Lys	gtg Val	ctt Lev	gto Val	g gad L Asp 825	Ile	cto Lev	g gcg 1 Ala	g ggc	tat Tyx 830	: Gly	gcg Ala	2496
Gly 999	gtg Val	g gcc Ala 835	a Gly	gca Y Ala	a cto a Leu	gtg Val	gct Ala 840	a Phe	aag Lys	g gto val	c ato L Met	g ago Sei 845	: Gl	gag Glu	g gcg 1 Ala	2544

ccc tcc gcc gag gac ctg gtt aac ttg ctc cct gcc atc ctc tcc ccc Pro Ser Ala Glu Asp Leu Val Asn Leu Leu Pro Ala Ile Leu Ser Pro 850 855 860	2592
ggc gcc ttg gtc gtc ggg atc gtg tgt gca gca atc ctg cgt cgg cac Gly Ala Leu Val Val Gly Ile Val Cys Ala Ala Ile Leu Arg Arg His 865 870 875 880	2640
gtg ggc ccg gga gag ggg gct gtg cag tgg atg aac cgg ctg ata gcg Val Gly Pro Gly Glu Gly Ala Val Gln Trp Met Asn Arg Leu Ile Ala 885 890 895	2688
ttc gct tcg cgg ggt aac cac gtt tcc ccc acg cac tac gtg cct gag Phe Ala Ser Arg Gly Asn His Val Ser Pro Thr His Tyr Val Pro Glu 900 905 910	2736
agc gac gcc gca gca cgt gta act cag atc ctc tcc agc ctc acc atc Ser Asp Ala Ala Arg Val Thr Gln Ile Leu Ser Ser Leu Thr Ile 915 920 925	2784
act cag ctg ctg aag agg ctt cac cag tgg att aat gag gac tgc tcc Thr Gln Leu Leu Lys Arg Leu His Gln Trp Ile Asn Glu Asp Cys Ser 930 935 940	2832
acg cca tgc taa Thr Pro Cys 945	2844
<210> 2 <211> 947 <212> PRT <213> Artificial sequence	
<213> Artificial sequence <220> <223> séquence codant pour NS3NS4	
<400> 2	
Met Ala Pro Ile Thr Ala Tyr Ser Gln Gln Thr Arg Gly Leu Leu Gly 1 5 10 15	
Cys Ile Ile Thr Ser Leu Thr Gly Arg Asp Lys Asn Gln Val Asp Gly 20 25 30	
Glu Val Gln Val Leu Ser Thr Ala Thr Gln Ser Phe Leu Ala Thr Cys	
35 40 45	
Val Asn Gly Val Cys Trp Thr Val Tyr His Gly Ala Gly Ser Lys Thr	
Val Asn Gly Val Cys Trp Thr Val Tyr His Gly Ala Gly Ser Lys Thr 50 Leu Ala Gly Pro Lys Gly Pro Ile Thr Gln Met Tyr Thr Asn Val Asp	

Asp Val Ile Pro Val Arg Arg Gly Asp Ser Arg Gly Ser Leu Leu Ser Pro Arg Pro Val Ser Tyr Leu Lys Gly Ser Ser Gly Gly Pro Leu Leu Cys Pro Ser Gly His Val Val Gly Ile Phe Arg Ala Ala Val Cys Thr Arg Gly Val Ala Lys Ala Val Asp Phe Ile Pro Val Glu Ser Met 170 Glu Thr Thr Met Arg Ser Pro Val Phe Thr Asp Asn Ser Ser Pro Pro Ala Val Pro Gln Thr Phe Gln Val Ala His Leu His Ala Pro Thr Gly Ser Gly Lys Ser Thr Lys Val Pro Ala Ala Tyr Ala Ala Gln Gly Tyr 210 Lys Val Leu Val Leu Asn Pro Ser Val Ala Ala Thr Leu Gly Phe Gly 235 240 225 230 Ala Tyr Met Ser Lys Ala His Gly Ile Glu Pro Asn Ile Arg Thr Gly 250 245 Val Arg Thr Ile Thr Thr Gly Gly Pro Ile Thr Tyr Ser Thr Tyr Gly 260 Lys Phe Leu Ala Asp Gly Gly Cys Ser Gly Gly Ala Tyr Asp Ile Ile 280 Ile Cys Asp Glu Cys His Ser Thr Asp Trp Thr Thr Ile Leu Gly Ile 290 Gly Thr Val Leu Asp Gln Ala Glu Thr Ala Gly Ala Arg Leu Val Val Leu Ala Thr Ala Thr Pro Pro Gly Ser Ile Thr Val Pro His Pro Asn Ile Glu Glu Val Ala Leu Ser Asn Thr Gly Glu Ile Pro Phe Tyr Gly 345 Lys Ala Ile Pro Ile Glu Ala Ile Lys Gly Gly Arg His Leu Ile Phe Cys His Ser Lys Lys Lys Cys Asp Glu Leu Ala Ala Lys Leu Thr Gly Leu Gly Leu Asn Ala Val Ala Tyr Tyr Arg Gly Leu Asp Val Ser Val 395 Ile Pro Thr Ser Gly Asp Val Val Val Val Ala Thr Asp Ala Leu Met

Thr Gly Phe Thr Gly Asp Phe Asp Ser Val Ile Asp Cys Asn Thr Cys

- Val Thr Gln Thr Val Asp Phe Ser Leu Asp Pro Thr Phe Thr Ile Glu 435 440 445
- Thr Thr Val Pro Gln Asp Ala Val Ser Arg Ser Gln Arg Arg Gly 450 455
- Arg Thr Gly Arg Gly Arg Ser Gly Ile Tyr Arg Phe Val Thr Pro Gly 465 470 475 480
- Glu Arg Pro Ser Gly Met Phe Asp Ser Ser Val Leu Cys Glu Cys Tyr 485 490 495
- Asp Ala Gly Cys Ala Trp Tyr Glu Leu Thr Pro Ala Glu Thr Thr Val 500 505 510
- Arg Leu Arg Ala Tyr Leu Asn Thr Pro Gly Leu Pro Val Cys Gln Asp 515 520 525
- His Leu Glu Phe Trp Glu Ser Val Phe Thr Gly Leu Thr His Ile Asp 530 535 540
- Ala His Phe Leu Ser Gln Thr Lys Gln Ala Gly Asp Asn Phe Pro Tyr 545 550 555 560
- Leu Val Ala Tyr Gln Ala Thr Val Cys Ala Arg Ala Gln Ala Pro Pro 565 570 575
- Pro Ser Trp Asp Gln Met Trp Lys Cys Leu Ile Arg Leu Lys Pro Thr 580 585 590
- Leu His Gly Pro Thr Pro Leu Leu Tyr Arg Leu Gly Ala Val Gln Asn 595 600 605
- Glu Ile Thr Leu Thr His Pro Ile Thr Lys Phe Val Met Ala Cys Met 610 620
- Ser Ala Asp Leu Glu Val Val Thr Ser Thr Trp Val Leu Val Gly Gly 625 630 635 640
- Val Leu Ala Ala Leu Ala Ala Tyr Cys Leu Thr Thr Gly Ser Val Val 645 650 655
- Ile Val Gly Arg Ile Ile Leu Ser Gly Arg Pro Ala Val Val Pro Asp
 660 665 670
- Arg Glu Val Leu Tyr Arg Glu Phe Asp Glu Met Glu Glu Cys Ala Ser 675 680 685
- His Leu Pro Tyr Ile Glu Gln Gly Met Gln Leu Ala Glu Gln Phe Lys 690 695 700
- Gln Gln Ala Leu Gly Leu Leu Gln Thr Ala Thr Lys Gln Ala Glu Ala 705 710 715 720
- Ala Ala Pro Val Val Glu Ser Arg Trp Arg Ala Leu Glu Ala Phe Trp 725 730 735
- Ala Lys His Met Trp Asn Phe Ile Ser Gly Ile Gln Tyr Leu Ala Gly
 740 745 750

Leu Ser Thr Leu Pro Gly Asn Pro Ala Ile Ala Ser Leu Met Ala Phe 755 760 Thr Ala Ser Ile Thr Ser Pro Leu Thr Thr Gln Asn Thr Leu Leu Phe 775 Asn Ile Leu Gly Gly Trp Val Ala Ala Gln Leu Ala Pro Pro Ser Ala Ala Ser Ala Phe Val Gly Ala Gly Ile Ala Gly Ala Ala Ile Gly Ser Ile Gly Leu Gly Lys Val Leu Val Asp Ile Leu Ala Gly Tyr Gly Ala Gly Val Ala Gly Ala Leu Val Ala Phe Lys Val Met Ser Gly Glu Ala 840 Pro Ser Ala Glu Asp Leu Val Asn Leu Leu Pro Ala Ile Leu Ser Pro 855 860 Gly Ala Leu Val Val Gly Ile Val Cys Ala Ala Ile Leu Arg Arg His Val Gly Pro Gly Glu Gly Ala Val Gln Trp Met Asn Arg Leu Ile Ala 890 Phe Ala Ser Arg Gly Asn His Val Ser Pro Thr His Tyr Val Pro Glu Ser Asp Ala Ala Ala Arg Val Thr Gln Ile Leu Ser Ser Leu Thr Ile Thr Gln Leu Leu Lys Arg Leu His Gln Trp Ile Asn Glu Asp Cys Ser 935 930 Thr Pro Cys 945 <210> 3 <211> 1779 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> séquence codant pour NS5b <223> <220> CDS <221> <222> (1)..(1779) <223> <400> 3 atg tca atg tcc tac aca tgg aca ggt gcc ttg atc acg cca tgc gct 48 Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 96 gcg gag gag agc aag ttg ccc atc aat ccg ttg agc aac tct ttg ctg Ala Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 25 20



~** 3	, 1116	35	, per	. Mei	- Val	глуг	40	: Thi	r Thi	Sei	c Arg	3 Se: 45	r Al	a Se	t ctg r Leu		144
3	50	. Lyc	, шуг	va.	. 1111	55	: ASI	Arc	J Lei	ı Glr	1 Va] 60	l Lei	ı As _l	o Asj	cac His		192
tac Tyr 65	Arg	gac Asp	gtg Val	r cto Lev	aag Lys 70	gag Glu	ato Met	aag Lys	a Ala	aag Lys 75	gcg Ala	g tco a Sei	c aca	a gti r Val	aag Lys 80		240
,	****9		. дец	85	116	GLU	GIU	ATa	90	Lys	Leu	Thr	Pro	95	cat His		288
		-70	100	.u.y.a	FILE	GIŞ	TŸI	105	Ата	. Lys	Asp	Val	110	ser	cta Leu		336
	~ ~ ~	115	nia	val	ASII	urs	120	Arg	ser	Val	Trp	Glu 125	Asp	Leu	ctg Leu		384
gaa Glu	gac Asp 130	act Thr	gaa Glu	aca Thr	cca Pro	att Ile 135	Asp	acc Thr	acc Thr	atc Ile	atg Met 140	Ala	aaa Lys	aat Asn	gag Glu		432
gtt Val 145	ttc Phe	tgc Cys	gtc Val	caa Gln	cca Pro 150	gag Glu	aaa Lys	gga Gly	ggc	cgc Arg 155	aag Lys	cca Pro	gct Ala	cgc Arg	ctt Leu 160		480
atc Ile	gta Val	ttc Phe	cca Pro	gac Asp 165	ctg Leu	GJA aaa	gta Val	cgt Arg	gta Val 170	tgc Cys	gag Glu	aag Lys	atg Met	gcc Ala 175	ctt Leu	-	528
-7-	Мор	Val	180	ser	THE	ctt Leu	Pro	GIn 185	Ala	Val	Met	Gly	Pro 190	Ser	Tyr		576
gga Gly	ttc Phe	cag Gln 195	tac Tyr	tct Ser	cct Pro	gjå aaa	cag Gln 200	cgg Arg	gtc Val	gag Glu	ttc Phe	ctg Leu 205	gtg Val	aat Asn	acc Thr		624 ·
tgg Trp	aaa Lys 210	tca Ser	aag Lys	aaa Lys	tgc Cys	cct Pro 215	atg Met	ggc ggc	ttc Phe	tca Ser	tat Tyr 220	gac Asp	acc Thr	cgc Arg	tgc Cys		672
ttt Phe 225	gac Asp	tca Ser	acg Thr	gtc Val	act Thr 230	gag Glu	aat Asn	gac Asp	atc Ile	cgt Arg 235	act Thr	gag Glu	gag Glu	tca Ser	atc Ile 240		720
TYL	GIII	Cys	Cys	245	ьeu	gcc Ala	Pro	Glu	Ala 250	Arg	Gln	Ala	Ile	Lys 255	Ser		768
ctc Leu	aca Thr	GTU	cgg Arg 260	ctc Leu	tac Tyr	atc : Ile :	Зlу	ggt Gly 265	ccc Pro	ctg Leu	act Thr	Asn	tca Ser 270	aaa Lys	eja aaa		816



cag Gln	aac Asn	tgc Cys 275	ggt Gly	tat Tyr	cgc Arg	cgg Arg	tgc Cys 280	cgc Arg	gcg Ala	agc Ser	ggc	gtg Val 285	ctg Leu	acg Thr	act Thr	864
														gcc Ala		912
														gac Asp		960
														gcg Ala 335		1008
														ccc Pro		1056
														tgc Cys		1104
														tac Tyr		1152
														gag Glu		1200
														atg Met 415		1248
														ttc Phe		1296
				_				-			-	_		cag Gln		1344
		Ala												atc Ile		1392
_	Arg					_	_				His	_		tct Ser		1440
						_		_						gta Val 495		1488
				Trp					Arg					aag Lys		1536

ctg Lev	tcc Ser	cag Gln 515	Gly	gly aaa	agg Arg	gcc Ala	gcc Ala 520	Thr	tgc Cys	Gly	aaa Lys	tac Tyr 525	Leu	tto Phe	aac Asn	1584
tgg Trp	gca Ala 530	\Val	agg Arg	acc Thr	aag Lys	ctt Leu 535	aaa Lys	ctc Leu	act Thr	cca Pro	atc Ile 540	ccg Pro	gct Ala	gcg Ala	tcc Ser	1632
cag Gln 545	r ren	gac Asp	ttg Leu	tcc Ser	ggc Gly 550	tgg Trp	ttc Phe	gtt Val	gct Ala	ggt Gly 555	tac Tyr	aac Asn	gly aaa	gga Gly	gac Asp 560	1680
ata Ile	tat Tyr	cac His	agc Ser	ctg Leu 565	tct Ser	cgt Arg	gcc Ala	cga Arg	ccc Pro 570	cgt Arg	tgg Trp	ttc Phe	atg Met	ttg Leu 575	tgc Cys	1728
cta	ctc Leu	cta Leu	ctt Leu 580	tct Ser	gta Vąl	GJÀ aaa	gta Val	ggc Gly 585	atc Ile	tac Tyr	ctg Leu	ctc Leu	ccc Pro 590	aac Asn	cgg Arg	1776
taa																1779
<21 <21 <21 <21	1> 2>	4 592 PRT Arti:	ficia	al se	equei	nce										
<22 <22		~ S ~														
			ence	coda	ant p	our	NS51	o,								
<40	0>	4	ence Ser							Leu	Ile	Thr	Pro		Ala	
<40 Met 1	0> Ser	4 Met		Tyr 5	Thr	Trp	Thr	Gly	10					15		·
<40 Met 1 Ala	0> Ser	4 Met Glu	Ser Ser	Tyr 5 Lys	Thr Leu	Trp Pro	Thr Ile	Gly Asn 25	10 Pro	Leu	Ser	Asn	Ser 30	15 Leu	Leu	·
<40 Met 1 Ala Arg	0> Ser Glu His	Met Glu His 35	Ser Ser 20	Tyr 5 Lys Met	Thr Leu Val	Trp Pro Tyr	Thr Ile Ser 40	Gly Asn 25 Thr	10 Pro Thr	Leu Ser	Ser Arg	Asn Ser 45	Ser 30 Ala	15 Leu Ser	Leu Leu	
<40 Met 1 Ala Arg	O> Glu His Gln 50	Met Glu His 35 Lys	Ser Ser 20 Ser	Tyr 5 Lys Met Val	Thr Leu Val Thr	Trp Pro Tyr Phe 55	Thr Ile Ser 40 Asp	Gly Asn 25 Thr	10 Pro Thr Leu	Leu Ser Gln	Ser Arg Val	Asn Ser 45 Leu	Ser 30 Ala Asp	15 Leu Ser Asp	Leu Leu His	
<40 Met 1 Ala Arg Arg	O> Ser Glu His Gln 50 Arg	Met Glu His 35 Lys Asp	Ser Ser 20 Ser	Tyr 5 Lys Met Val	Thr Leu Val Thr Lys 70	Trp Pro Tyr Phe 55 Glu	Thr Ile Ser 40 Asp	Gly Asn 25 Thr Arg Lys	Pro Thr Leu Ala	Leu Ser Gln Lys 75	Ser Arg Val 60 Ala	Asn Ser 45 Leu Ser	Ser 30 Ala Asp	15 Leu Ser Asp	Leu Leu His Lys 80	
<40 Met 1 Ala Arg Arg Tyr 65 Ala	O> Ser Glu His Gln 50 Arg	Met Glu His 35 Lys Asp	Ser 20 Ser Lys	Tyr 5 Lys Met Val Leu Ser 85	Thr Leu Val Thr Lys 70 Ile	Trp Pro Tyr Phe 55 Glu Glu	Thr Ile Ser 40 Asp Met Glu Tyr	Gly Asn 25 Thr Arg Lys	Thr Leu Ala Cys	Leu Ser Gln Lys 75 Lys	Ser Arg Val 60 Ala Leu	Asn Ser 45 Leu Ser Thr	Ser 30 Ala Asp Thr	Leu Ser Asp Val Pro 95	Leu His Lys 80 His	
<40 Met 1 Ala Arg Tyr 65 Ala Ser	O> Ser Glu His Gln 50 Arg Arg	Met Glu His 35 Lys Asp Leu Lys	Ser 20 Ser Lys Val Leu Ser	Tyr 5 Lys Met Val Leu Ser 85	Thr Leu Val Thr Lys 70 Ile	Trp Pro Tyr Phe 55 Glu Glu Gly His	Thr Ile Ser 40 Asp Met Glu Tyr	Gly Asn 25 Thr Arg Lys Ala Gly 105	Thr Leu Ala Cys 90 Ala	Leu Ser Gln Lys 75 Lys	Ser Arg Val 60 Ala Leu Asp	Asn Ser 45 Leu Ser Thr	Ser 30 Ala Asp Thr Pro	Leu Ser Asp Val Pro 95 Ser	Leu His Lys 80 His	

Val Phe Cys Val Gln Pro Glu Lys Gly Gly Arg Lys Pro Ala Arg Leu 145 150 Ile Val Phe Pro Asp Leu Gly Val Arg Val Cys Glu Lys Met Ala Leu 170 Tyr Asp Val Val Ser Thr Leu Pro Gln Ala Val Met Gly Pro Ser Tyr Gly Phe Gln Tyr Ser Pro Gly Gln Arg Val Glu Phe Leu Val Asn Thr 200 Trp Lys Ser Lys Lys Cys Pro Met Gly Phe Ser Tyr Asp Thr Arg Cys Phe Asp Ser Thr Val Thr Glu Asn Asp Ile Arg Thr Glu Glu Ser Ile Tyr Gln Cys Cys Asp Leu Ala Pro Glu Ala Arg Gln Ala Ile Lys Ser Leu Thr Glu Arg Leu Tyr Ile Gly Gly Pro Leu Thr Asn Ser Lys Gly Gln Asn Cys Gly Tyr Arg Arg Cys Arg Ala Ser Gly Val Leu Thr Thr 280 285 Ser Cys Gly Asn Thr Leu Thr Cys Tyr Leu Lys Ala Thr Ala Ala Cys 295 Arg Ala Ala Lys Leu Gln Asp Cys Thr Met Leu Val Asn Gly Asp Asp 305 310 315 Leu Val Val Ile Cys Glu Ser Ala Gly Thr Gln Glu Asp Ala Ala Ser 330 Leu Arg Val Phe Thr Glu Ala Met Thr Arg Tyr Ser Ala Pro Pro Gly 345 Asp Pro Pro Gln Pro Glu Tyr Asp Leu Glu Leu Ile Thr Ser Cys Ser Ser Asn Val Ser Val Ala His Asp Ala Ser Gly Lys Arg Val Tyr Tyr 370 375 Leu Thr Arg Asp Pro Thr Thr Pro Leu Ala Arg Ala Ala Trp Glu Thr 390 Val Arg His Thr Pro Val Asn Ser Trp Leu Gly Asn Ile Ile Met Tyr 405 Ala Pro Thr Leu Trp Ala Arg Met Ile Leu Met Thr His Phe Phe Ser Ile Leu Leu Ala Gln Glu Gln Leu Glu Lys Ala Leu Asp Cys Gln Ile Tyr Gly Ala Cys Tyr Ser Ile Glu Pro Leu Asp Leu Pro Gln Ile Ile 450 455 460

Glu Arg Leu His Gly Leu Ser Ala Phe Ser Leu His Ser Tyr Ser Pro 470 475 Gly Glu Ile Asn Arg Val Ala Ser Cys Leu Arg Lys Leu Gly Val Pro 490 Pro Leu Arg Val Trp Arg His Arg Ala Arg Ser Val Arg Ala Lys Leu 500 Leu Ser Gln Gly Gly Arg Ala Ala Thr Cys Gly Lys Tyr Leu Phe Asn 520 Trp Ala Val Arg Thr Lys Leu Lys Leu Thr Pro Ile Pro Ala Ala Ser 530 540 Gln Leu Asp Leu Ser Gly Trp Phe Val Ala Gly Tyr Asn Gly Gly Asp 555 Ile Tyr His Ser Leu Ser Arg Ala Arg Pro Arg Trp Phe Met Leu Cys 570 Leu Leu Leu Ser Val Gly Val Gly Ile Tyr Leu Leu Pro Asn Arg 585 <210> 5 <211> 1344 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> séquence codant pour NS5a <220> <221> CDS <222> (1)..(1344)<223> <400> 5 atg tcc ggc tcg tgg cta agg gat gtt tgg gac tgg ata tgc acg gtg 48 Met Ser Gly Ser Trp Leu Arg Asp Val Trp Asp Trp Ile Cys Thr Val . 5 ttg act gac ttc aag acc tgg ctc cag tcc aag ctc ctg ccg aaa ttg 96 Leu Thr Asp Phe Lys Thr Trp Leu Gln Ser Lys Leu Leu Pro Lys Leu 20 ccg gga gtc cct ttc ttc tca tgc caa cgc ggg tac aag gga gtc tgg 144 Pro Gly Val Pro Phe Phe Ser Cys Gln Arg Gly Tyr Lys Gly Val Trp 35 40 cgg ggg gac ggc atc atg caa acc acc tgc cca tgt gga gca caa att 192 Arg Gly Asp Gly Ile Met Gln Thr Thr Cys Pro Cys Gly Ala Gln Ile 50 55 acc gga cat gtc aaa aac ggt tcc atg agg atc gtt ggg cct aaa acc 240 Thr Gly His Val Lys Asn Gly Ser Met Arg Ile Val Gly Pro Lys Thr



tgc Cys	agc Ser	aac Asn	acg Thr	tgg Trp 85	cac His	gga Gly	acg Thr	ttc Phe	ccc Pro 90	atc Ile	aac Asn	gcg Ala	tac Tyr	acc Thr 95	aca Thr	288
ggc Gly	ccc Pro	tgc Cys	aca Thr 100	ccc Pro	tcc Ser	ccg Pro	gcg Ala	ccg Pro 105	aac Asn	tat Tyr	tcc Ser	agg Arg	gcg Ala 110	ctg Leu	tgg Trp	336
cgg Arg	gtg Val	gct Ala 115	gct Ala	gaa Glu	gag Glu	tac Tyr	gtg Val 120	gag Glu	att Ile	acg Thr	cgg Arg	gtg Val 125	gly ggg	gac Asp	ttc Phe	384
cac His	tac Tyr 130	gtg Val	acg Thr	ggt Gly	atg Met	acc Thr 135	acc Thr	gac Asp	aac Asn	gta Val	aaa Lys 140	tgc Cys	ccg Pro	tgc Cys	cag Gln	432
gtc Val 145	ccg Pro	gcc Ala	ccc Pro	gaa Glu	ttc Phe 150	ttc Phe	act Thr	gaa Glu	ttg Leu	gac Asp 155	Gly ggg	gtg Val	cgg Arg	ttg Leu	cac His 160	480
agg Arg	tac Tyr	gct Ala	ccg Pro	gcg Ala 165	tgc Cys	aga Arg	cct Pro	ctc Leu	cta Leu 170	cgg Arg	gtg Val	gat Asp	gtc Val	aca Thr 175	ttc Phe	528
cag Gln	gtc Val	gjå aaa	ctc Leu 180	aac Asn	caa Gln	tac Tyr	ctg Leu	gtt Val 185	gjå aaa	tca Ser	cag Gln	ctc Leu	cca Pro 190	tgc Cys	gag Glu	576
cct Pro	gag Glu	ecg Pro 195	gat Asp	gtg Val	gca Ala	gtg Val	ctc Leu 200	act Thr	tcc Ser	atg Met	ctc Leu	acc Thr 205	gac Asp	ccc Pro	tcc Ser	624
cac His	att Ile 210	aca Thr	gca Ala	gag Glu	acg Thr	gct Ala 215	aaa Lys	cgt Arg	agg Arg	ccg Pro	gcc Ala 220	agg Arg	Gly 333	tct Ser	ccc Pro	672
ccc Pro 225	tcc Ser	ttg Leu	gcc Ala	agc Ser	tct Ser 230	tca Ser	gct Ala	agc Ser	caa Gln	ttg Leu 235	tct Ser	gcg Ala	cct Pro	tcc Ser	ttg Leu 240	720
					acc Thr											768
gag Glu	gcc Ala	aac Asn	ctc Leu 260	ctg Leu	tgg Trp	cgg Arg	cag Gln	gag Glu 265	atg Met	Gly ggc	gga Gly	aac Asn	atc Ile 270	acc Thr	cgt Arg	816
					aag Lys											864
Arg	Ala 290	Glu	Glu	Asp	gag Glu	Arg 295	Glu	Val	Ser	Val	Ala 300	Āla	Glu	Ile	Leu	912
					ttc Phe 310											960

											15	
•	gat Asp	tac Tyr	aac Asn	cct Pro	cca Pro 325	ctg Leu	tta Leu	gag Glu	tcc Ser	tgg Trp 330	aaa Lys	a S
	cct	ccg	gcg	gtg	cat	ggg	tqc	cca	tta	cca	cct	a

agt ccg gac tac gtc 1008 Ser Pro Asp Tyr Val 335 gc cca ttg ccg cct acc acg ggc cct cca Pro Pro Ala Val His Gly Cys Pro Leu Pro Pro Thr Thr Gly Pro Pro 1056 340 350 ata ccg cct cca cgg aaa aag agg acg gtt gtt ctg aca gag tcc acc 1104 Ile Pro Pro Pro Arg Lys Lys Arg Thr Val Val Leu Thr Glu Ser Thr 360 gtg tet tet gee ttg geg gag etg get act aag act tte gge age tee Val Ser Ser Ala Leu Ala Glu Leu Ala Thr Lys Thr Phe Gly Ser Ser 1152 . 380 gga teg teg gee gtt gae age gge aeg geg ace gee eet eee gat eag 1200 Gly Ser Ser Ala Val Asp Ser Gly Thr Ala Thr Ala Pro Pro Asp Gln 395 acc tot gac gac ggt gac aaa gaa tot gac att gag tog tac toc toc 1248 Thr Ser Asp Asp Gly Asp Lys Glu Ser Asp Ile Glu Ser Tyr Ser Ser 410 atg ccc ccc ctt gag ggg gag ccg ggg gac cct gat ctc agc gac ggg 1296 Met Pro Pro Leu Glu Gly Glu Pro Gly Asp Pro Asp Leu Ser Asp Gly 425 tot tgg tot acc gtg agc ggg gag gcc ggc gac gac atc gtc tgc tgc 1344 Ser Trp Ser Thr Val Ser Gly Glu Ala Gly Asp Asp Ile Val Cys Cys . . 440 445

<210> 6 <211> 448

<212> PRT <213> Artificial sequence

<220>

<223> séquence codant pour NS5a

<400> 6

Met Ser Gly Ser Trp Leu Arg Asp Val Trp Asp Trp Ile Cys Thr Val 1 5 10 15

Leu Thr Asp Phe Lys Thr Trp Leu Gln Ser Lys Leu Leu Pro Lys Leu 20 25 30

Pro Gly Val Pro Phe Phe Ser Cys Gln Arg Gly Tyr Lys Gly Val Trp 35 40 45

Arg Gly Asp Gly Ile Met Gln Thr Thr Cys Pro Cys Gly Ala Gln Ile 50 55 60

Thr Gly His Val Lys Asn Gly Ser Met Arg Ile Val Gly Pro Lys Thr 65 70 75 80

Cys Ser Asn Thr Trp His Gly Thr Phe Pro Ile Asn Ala Tyr Thr Thr 85 90 95 Gly Pro Cys Thr Pro Ser Pro Ala Pro Asn Tyr Ser Arg Ala Leu Trp 100 105 Arg Val Ala Ala Glu Glu Tyr Val Glu Ile Thr Arg Val Gly Asp Phe 120 His Tyr Val Thr Gly Met Thr Thr Asp Asn Val Lys Cys Pro Cys Gln Val Pro Ala Pro Glu Phe Phe Thr Glu Leu Asp Gly Val Arg Leu His 150 Arg Tyr Ala Pro Ala Cys Arg Pro Leu Leu Arg Val Asp Val Thr Phe 170 Gln Val Gly Leu Asn Gln Tyr Leu Val Gly Ser Gln Leu Pro Cys Glu 180 185 Pro Glu Pro Asp Val Ala Val Leu Thr Ser Met Leu Thr Asp Pro Ser 195 200 His Ile Thr Ala Glu Thr Ala Lys Arg Arg Pro Ala Arg Gly Ser Pro Pro Ser Leu Ala Ser Ser Ser Ala Ser Gln Leu Ser Ala Pro Ser Leu 225 Lys Ala Thr Cys Thr Thr His His Asp Ser Pro Asp Ala Asp Leu Ile Glu Ala Asn Leu Leu Trp Arg Gln Glu Met Gly Gly Asn Ile Thr Arg Val Glu Ser Glu Asn Lys Val Val Ile Leu Asp Ser Phe Asp Pro Leu Arg Ala Glu Glu Asp Glu Arg Glu Val Ser Val Ala Ala Glu Ile Leu 295 Arg Lys Ser Lys Lys Phe Pro Pro Ala Leu Pro Ile Trp Ala Arg Pro 310 Asp Tyr Asn Pro Pro Leu Leu Glu Ser Trp Lys Ser Pro Asp Tyr Val 330 Pro Pro Ala Val His Gly Cys Pro Leu Pro Pro Thr Thr Gly Pro Pro Ile Pro Pro Pro Arg Lys Lys Arg Thr Val Val Leu Thr Glu Ser Thr 360 Val Ser Ser Ala Leu Ala Glu Leu Ala Thr Lys Thr Phe Gly Ser Ser 370 375 Gly Ser Ser Ala Val Asp Ser Gly Thr Ala Thr Ala Pro Pro Asp Gln 395 Thr Ser Asp Asp Gly Asp Lys Glu Ser Asp Ile Glu Ser Tyr Ser Ser

410

405

Met Pro Pro Leu Glu Gly Glu Pro Gly Asp Pro Asp Leu Ser Asp Gly Ser Trp Ser Thr Val Ser Gly Glu Ala Gly Asp Asp Ile Val Cys Cys <210> 7 <211> 2241 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> séquence codant pour CE1E2 <223> <220> <221> CDS <222> (1)..(2241)<223> <400> atg agc aca aat cct aaa cct caa aga aaa acc aaa cgt aac acc aac Met Ser Thr Asn Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Asn Thr Asn 48 10 cgc cgc cca cag gac gtt aag ttc ccg ggc ggt ggt cag atc gtt ggt Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gln Ile Val Gly 96 gga gtt tac ctg ttg ccg cgc agg ggc ccc agg ttg ggt gtg cgc gcg 144 .. Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala act agg aag act tee gag egg teg eaa eet egt gga agg ega eaa eet Thr Arg Lys Thr Ser Glu Arg Ser Gln Pro Arg Gly Arg Arg Gln Pro 192 atc ccc aag gct cgc cgg ccc gag ggt agg acc tgg gct cag ccc ggg Ile Pro Lys Ala Arg Arg Pro Glu Gly Arg Thr Trp Ala Gln Pro Gly 240 tac cet tgg ccc ctc tat ggc aac gag ggt atg ggg tgg gca gga tgg 288 Tyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Met Gly Trp Ala Gly Trp ctc ctg tca ccc cgt ggc tct cgg cct agt tgg ggc ccc aca gac ccc 336 Leu Leu Ser Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro 100 cgg cgt agg tcg cgt aat ttg ggt aag gtc atc gat acc ctt aca tgc 384 Arg Arg Arg Ser Arg Asn Leu Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr Cys 115 125 ggc ttc gcc gac ctc atg ggg tac att ccg ctt gtc ggc gcc ccc cta 432 Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val Gly Ala Pro Leu 130 135 gga ggc gct gcc agg gcc ctg gcg cat ggc gtc cgg gtt ctg gag gac Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp 480 145 150 155

Gly ggc	gtg Val	aac Asn	Tyr	gca Ala 165	aca Thr	Gly aaa	aat Asn	ctg Leu	ccc Pro 170	ggt Gly	tgc Cys	tct Ser	ttc Phe	tct Ser 175	atc Ile	528
ttc Phe	ctc Leu	tta Leu	gct Ala 180	ttg Leu	ctg Leu	tct Ser	tgt Cys	ttg Leu 185	acc Thr	atc Ile	cca Pro	gct Ala	tcc Ser 190	gct Ala	tac Tyr	576
gag Glu	gtg Val	cgc Arg 195	aac Asn	gtg Val	tcc Ser	gly aaa	ata Ile 200	tac Tyr	cat His	gtc Val	acg Thr	aac Asn 205	gac Asp	tgc Cys	tcc Ser	624
aac Asn	tca Ser 210	agt Ser	att Ile	gtg Val	tat Tyr	gag Glu 215	gca Ala	gcg Ala	gac Asp	atg Met	atc Ile 220	atg Met	cac His	acc Thr	ccc Pro	672
999 Gly 225	tgc Cys	gtg Val	ccc Pro	tgc Cys	gtc Val 230	cgg Arg	gag Glu	agt Ser	aat Asn	ttc Phe 235	tcc Ser	cgt Arg	tgc Cys	tgg Trp	gta Val 240	720
gcg Ala	ctc Leu	act Thr	ccc Pro	acg Thr 245	ctc Leu	gcg Ala	gcc Ala	agg Arg	aac Asn 250	agc Ser	agc Ser	atc Ile	ccc Pro	acc Thr 255	acg Thr	768
aca Thr	ata Ile	cga Arg	cgc Arg 260	cac His	gtc Val	gat Asp	ttg Leu	ctc Leu 265	gtt Val	gly aaa	gcg Ala	gct Ala	gct Ala 270	Leu	tgt Cys	816
tcc Ser	gct Ala	atg Met 275	Tyr	gtt Val	Gly ggg	gat Asp	ctc Leu 280	Суз	gga Gly	tcc Ser	gtt Val	ttt Phe 285	Leu	gtc Val	tcc Ser	864
cag Gln	ctg Leu 290	Phe	acc Thr	ttc Phe	tca Ser	cct Pro 295	Arg	cgg Arg	tat Tyr	gag Glu	acg Thr 300	Val	caa Gln	gat Asp	tgc Cys	912
aat Asn 305	Cys	tca Ser	ato : Ile	tat Tyr	Pro 310	Gly	cac His	gta Val	tca Ser	ggt Gly 315	His	e ago	atg Met	gct Ala	tgg Trp 320	960
gat Asp	ato Met	, ato . Met	atg Met	aac Asr 325	ı Trp	tca Ser	cct Pro	aca Thr	acg Thr	Ala	cta Lev	ı gtg ı Val	gta Val	tcg Ser 335	cag Gln	1008
cta Lei	a cto 1 Let	e egg i Arg	g ato g Ile 340	Pro	a caa o Glr	gco Ala	gto Val	gtg L Val 345	Asp	atg Met	gtg : Va]	g gcg	350 350	/ Ala	cac His	1056
tgg Tr <u>r</u>	o Gly g ggt	gto 7 Va: 35!	L Lev	a gcg	a Gly	ctt Lei	gco Ala 360	а Туз	tat Tyr	tco Sei	ato Met	g gtg Val 365	Gl3	y aac y Asi	tgg Trp	1104
gci Ala	t aag a Lys 370	s Vai	c ttg l Le	g att	t gtg e Val	y ato L Met 379	: Let	a cto 1 Leo	z ttt ı Phe	gct Ala	ggo a Gly 380	y Val	c gad L Asp	b ell e aaa	g cac 7 His	1152
ace Th: 38	r Hi	c gt	g aca	a ggg	390 390 390	y Arg	g gta g Vai	a gco l Ala	c too a Sei	c ago c Ser 39!	r Thi	c caq r Gli	g ago 1 Sei	c cto r Len	gtg 1 Val 400	1200



Der	. 1 <u>1</u>) nec	sei	405	і сту	Pro	Ser	Glr	1 Lys 410	; Ile	e Glr	ı Let	ı Val	41!	_	1248
nai.	г сту	ser	420	HIS	: TTE	: Asn	Arg	425	Ala	Leu	a Asr	ı Cys	430	Asp	tcc Ser	1296
200	0111	435	GIY	PHE	: тте	Ala	440	Let	ı Phe	Tyr	· Ala	445	Arg	Phe	aac Asn	1344
2320	450	·	Cys	PLO	GIU	455	Met	. Ala	Ser	Cys	Arg 460	Pro	Ile	: Asp	aag Lys	1392
465	- ALA	GIII	GIŞ	пр	470	Pro	TTE	Thr	His	Val 475	Val	. Pro	Asn	. Il∈	tcg Ser 480	1440
1105	OIII	щg	FLO	485	Cys	тrр	His	Tyr	Ala 490	Pro	Gln	. Pro	Cys	Gly 495		1488
vai	FIO	ALA	500	GIII	val	Cys	GTÀ	Pro 505	Val	Tyr	Cys	Phe	Thr 510	Pro	agt Ser	1536 _.
	Val	515	vai	GTĀ	rnr	Tnr	Asp 520	Arg	Ser	Gly	Val	Pro 525	Thr	Tyr		1584 ·
rrp	530	GLU	ASII	GIU	Thr	Asp 535	Val	Leu	Leu	Leu	Asn 540	aac Asn	Thr	Arg	Pro	1632
545	GIII	GIĀ	ASII	rrp	550	GTĀ	Cys	Thr	Trp	Met 555	Asn	agc Ser	Thr	Gly	Phe 560	1680,
	1170	1111	cys	565	GTÅ	Pro	Pro	Cys	570	Ile	Gly	gly aaa	Val	Gly 575	Asn	1728
ABII	1111	пец	580	cys	Pro	Thr	Asp	Cys 585	Phe	Arg	Lys	cac His	Pro 590	Glu	Ala	1776
****	-71	595	пур	Cys	GIÀ	ser	600 СТÀ	Pro	Trp	Leu	Thr	cct Pro 605	Arg	Cys	Leu	1824
val	610	ıyr	Pro	ryr	Arg	Leu 615	Trp	His	Tyr	Pro	Cys 620	act Thr	Ile	Asn	Phe	1872
acc Thr 625	atc Ile	ttc Phe	aag Lys	vaı	agg Arg : 630	atg Met	tac Tyr	gtg Val	Gly	ggc Gly 635	gtg Val	gag Glu	cac His	Arg	ctc Leu 640	1920

														gag Glu 655		1968
														gag Glu		2016
_	_	_		_						_	_	_		act Thr	~~	2064
														tac Tyr		2112
														gtt Val		2160
														ttg Leu 735		2208
								gag Glu 745		tga						2241
-21		8														
<21 <21	2>	746 PRT Arti:	ficia	al s	eque	ıce										
<21 <21 <21 <22	2> : 3> : 0>	PRT			_		CE1	E2								
<21 <21 <21 <22	2> : 3> : 0> :	PRT Arti: séque			_		CE1	E2								
<21 <21 <22 <22 <22 <40	2> : 3> : 0> : 3> :	PRT Arti: séque	ence	coda	ant j	oour			Lys 10	Thr	Lys	Arg	Asn	Thr 15	Asn	
<21 <21 <21 <22 <22 <40 Met 1	2> 3> 0> 3> 0> Ser	PRT Arti: séque 8 Thr	ence Asn	coda Pro 5	ant p	oour Pro	Gln	Arg	10		_					
<21 <21 <22 <22 <40 Met 1 Arg	2> 3> 0> 3> 0> Ser	PRT Arti: séque 8 Thr Pro	Asn Gln 20	pro 5	Lys Val	pour Pro Lys	Gln Phe	Arg Pro 25	10 Gly	Gly	Gly	Gln	Ile 30	15	Gly	
<21 <21 <22 <22 <40 Met 1 Arg	2> 3> 0> 3> 0> Ser Arg	PRT Arti: séque 8 Thr Pro Tyr 35	Asn Gln 20 Leu	Pro 5 Asp	Lys Val	pour Pro Lys Arg	Gln Phe Arg 40	Arg Pro 25 Gly	10 Gly Pro	Gly	Gly	Gln Gly 45	Ile 30 Val	15 Val	Gly Ala	
<21 <21 <22 <22 <40 Met 1 Arg Gly	2> 3> 0> 3> 0> Ser Arg Val	PRT Arti: séque 8 Thr Pro Tyr 35 Lys	Asn Gln 20 Leu	Pro 5 Asp Leu Ser	Lys Val Pro	Pro Lys Arg Arg	Gln Phe Arg 40 Ser	Arg Pro 25 Gly Gln	Gly Pro	Gly Arg	Gly Leu Gly	Gln Gly 45 Arg	Ile 30 Val	15 Val Arg	Gly Ala Pro	
<21 <21 <22 <22 <40 Met 1 Arg Gly Thr	2> 3> 0> 3> Val Arg 50 Pro	PRT Arti: séque 8 Thr Pro Tyr 35 Lys	Asn Gln 20 Leu Thr	Pro 5 Asp Leu Ser	Lys Val Pro Glu Arg	Pro Lys Arg Arg 55	Gln Phe Arg 40 Ser	Arg Pro 25 Gly Gln	Gly Pro Pro Arg	Gly Arg Arg Thr	Gly Leu Gly 60	Gln Gly 45 Arg	Ile 30 Val Arg	Val Arg	Gly Ala Pro Gly 80	



- Arg Arg Ser Arg Asn Leu Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr Cys
 115 120 125
- Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val Gly Ala Pro Leu 130 135 140
- Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp 145 150 155 160
- Gly Val Asn Tyr Ala Thr Gly Asn Leu Pro Gly Cys Ser Phe Ser Ile 165 170 175
- Phe Leu Leu Ala Leu Leu Ser Cys Leu Thr Ile Pro Ala Ser Ala Tyr 180 185 190
- Glu Val Arg Asn Val Ser Gly Ile Tyr His Val Thr Asn Asp Cys Ser 195 200 205
- Asn Ser Ser Ile Val Tyr Glu Ala Ala Asp Met Ile Met His Thr Pro 210 215 220
- Gly Cys Val Pro Cys Val Arg Glu Ser Asn Phe Ser Arg Cys Trp Val 225 230 235 240
- Ala Leu Thr Pro Thr Leu Ala Ala Arg Asn Ser Ser Ile Pro Thr Thr 245 250 255
- Thr Ile Arg Arg His Val Asp Leu Leu Val Gly Ala Ala Ala Leu Cys 265 270
- Ser Ala Met Tyr Val Gly Asp Leu Cys Gly Ser Val Phe Leu Val Ser 275 280 285
- Gln Leu Phe Thr Phe Ser Pro Arg Arg Tyr Glu Thr Val Gln Asp Cys 290 295 300
- Asn Cys Ser Ile Tyr Pro Gly His Val Ser Gly His Arg Met Ala Trp 305 310 315 320
- Asp Met Met Met Asn Trp Ser Pro Thr Thr Ala Leu Val Val Ser Gln 325 330 335
- Leu Leu Arg Ile Pro Gln Ala Val Val Asp Met Val Ala Gly Ala His 340 345 350
- Trp Gly Val Leu Ala Gly Leu Ala Tyr Tyr Ser Met Val Gly Asn Trp 355 360 365
- Ala Lys Val Leu Ile Val Met Leu Leu Phe Ala Gly Val Asp Gly His 370 375 380
- Thr His Val Thr Gly Gly Arg Val Ala Ser Ser Thr Gln Ser Leu Val
 385 390 395 400
- Ser Trp Leu Ser Gln Gly Pro Ser Gln Lys Ile Gln Leu Val Asn Thr 405 410 415
- Asn Gly Ser Trp His Ile Asn Arg Thr Ala Leu Asn Cys Asn Asp Ser 420 425 430



Leu Gln Thr Gly Phe Ile Ala Ala Leu Phe Tyr Ala His Arg Phe Asn 435 440 445

Ala Ser Gly Cys Pro Glu Arg Met Ala Ser Cys Arg Pro Ile Asp Lys 450 455 460

Phe Ala Gln Gly Trp Gly Pro Ile Thr His Val Val Pro Asn Ile Ser 465 470 475 480

Asp Gln Arg Pro Tyr Cys Trp His Tyr Ala Pro Gln Pro Cys Gly Ile 485 490 495

Val Pro Ala Ser Gln Val Cys Gly Pro Val Tyr Cys Phe Thr Pro Ser 500 505 510

Pro Val Val Val Gly Thr Thr Asp Arg Ser Gly Val Pro Thr Tyr Ser 515 520 525

Trp Gly Glu Asn Glu Thr Asp Val Leu Leu Leu Asn Asn Thr Arg Pro 530 535 540

Pro Gln Gly Asn Trp Phe Gly Cys Thr Trp Met Asn Ser Thr Gly Phe 545 550 555 560

Thr Lys Thr Cys Gly Gly Pro Pro Cys Asn Ile Gly Gly Val Gly Asn 565 570 575

Asn Thr Leu Ile Cys Pro Thr Asp Cys Phe Arg Lys His Pro Glu Ala 580 585 590

Thr Tyr Thr Lys Cys Gly Ser Gly Pro Trp Leu Thr Pro Arg Cys Leu 595 600 605

Val Asp Tyr Pro Tyr Arg Leu Trp His Tyr Pro Cys Thr Ile Asn Phe 610 615 620

Thr Ile Phe Lys Val Arg Met Tyr Val Gly Gly Val Glu His Arg Leu 625 630 635 640

Asn Ala Ala Cys Asn Trp Thr Arg Gly Glu Arg Cys Asp Leu Glu Asp 645 650 655

Arg Asp Arg Ser Glu Leu Ser Pro Leu Leu Ser Thr Thr Glu Trp
660 665 670

Gln Val Leu Pro Cys Ser Phe Thr Thr Leu Pro Ala Leu Ser Thr Gly 675 680 685

Leu Ile His Leu His Gln Asn Ile Val Asp Val Gln Tyr Leu Tyr Gly 690 695 700

Val Gly Ser Val Val Val Ser Val Val Ile Lys Trp Glu Tyr Val Leu 705 710 715 720

Leu Leu Phe Leu Leu Ala Asp Ala Arg Val Cys Ala Cys Leu Trp
725 730 730 735

Met Met Leu Leu Ile Ala Gln Ala Glu Ala 740 745

```
<210>
       9
<211>
       29
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223>
       amorce oIV166
<400> 9
gggggggcta tggcgcctat cacggccta
                                                                       29
<210> 10
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223>
       amorce oIV171
<400> 10
ggggggacgc gtttagcatg gcgtggagca gt
                                                                       32
<210> 11
<211> 30
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220> .
<223> amorce oIV232
<400> 11
ggggggagat ctccagcagg cagaagtatg
                                                                       30
<210> 12
<211> 33
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223>
      amorceoIV233
<400> 12
9999999tcg accgaaaatg gatatacaag ctc
                                                                      33
<210> 13
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223>
      amorce oIV212
<400> 13
999999tcta gaatgtcaat gtcctacaca tggac
                                                                      35
```

<210>	14	
<211>	32	
<212>	DNA	
	Artificial sequence	
<220>		
	amorce oIV218	
\225/	amorce OIV216	
<400>	14	
999999	tota gattacoggt tggggagcag gt	32
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV225	
<400>	15	
aaaaaa	ctgc agatggcgcc tatcacggcc ta	2.2
33333	and a supplied to the supplied of the supplied to the supplied	32
<210>	16	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV226	
<400>		
aaaaaa	tcta gattagcatg gcgtggagca gt	32
<210>	17	
<211>	35	
<212>		
<213>		
	Bequence	
<220>		
<223>	amorce oIV227	
10207	anotte of vzz /	
<400>	17	
22222	gtcg acatgtcaat gtcctacaca tggac	35
-010	10	
<210>	18	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV228	
<400>	18	
	gcat gcttaccggt tggggagcag gt	32
		J Z

```
<210>
       19
 <211> 33
 <212> DNA
 <213> Artificial sequence
 <220>
 <223> amorce oIV229
 <400> .19
 ggggggtcta gaccggtagt tcgcatatac ata
                                                                       33
 <210> 20
 <211> 33
 <212> DNA
 <213> Artificial sequence
 <220>
 <223> amorce oIV172
 <400> 20
 gggggggta ccatgtccgg ctcgtggcta agg
                                                                       33
 <210> 21
 <211> 33
 <212> DNA
 <213> Artificial sequence
 <220>
<223> amorce oIV173
<400> 21
ggggggtcta gattagcagc agacgatgtc gtc
                                                                      33.
<210> 22
<211> 33
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> amorce oIV62
<400> 22
ggggggcta gcatgagcac aaatcctaaa cct
                                                                      33
<210> 23
<211> 33
<212> DNA
<213> Artificial sequence
<220>
<223> amorce oIV68
<400> 23
ggggggtcta gatcaggcct cagcctgggc tat
                                                                     33
```

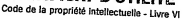
```
<210> 24
<211> 10
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope GLL
<400> 24
Gly Leu Leu Gly Cys Ile Ile Thr Ser Leu
<210> 25
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope ALY
<400> 25
Ala Leu Tyr Asp Val Val Ser Thr Leu
  5
<210> 26
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope KLQ
 <400> 26
Lys Leu Gln Asp Cys Thr Met Leu Val
 1 5
 <210> 27
 <211> 9
 <212> PRT
 <213> Artificial sequence
 <220>
 <223> épitope DLM
 <400> 27
 Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val
```





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





Pour vous informer: INPI DIRECT Diversidad 0 825 83 85 87 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page Nº 1../2..

Télécople: 33 (0)1 53 04 52 65

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Voc vétére	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	
Vos références pour ce dossier (facultatif)	ADENOVIR	08 113 @ W / 21010:
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	ADLINOVIR	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou esp	0306777	
200 caracteres ou esp	aces maximum)	

Composition comprenant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b du VHC, vecteurs d'expression incluant les séquences nucléiques correspondantes et leur utilisation en thérapeutique

LE(S) DEMANDEUR(S):

- bioMérieux
- Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (I.N.S.E.R.M.)

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S):

Nom Prénoms		FOURNILLIER	1, 1
. renonis		Anne	
Adresse		6 rue P. Sisley	•
	Code postal et ville	16 19 10 10 3 LYON - FRANCE	
Société d'	appartenance (facultatif)	LION-FRANCE	
Nom		INCHAUSPE	
Prénoms		Geneviève	
Adresse	Rue	4 rue Villon	
	Code postal et ville		
Société d'a	ppartenance (facultatif)	16.191010131 LYON - FRANCE	
Nom		ABRAHAM	
Prénoms		Jean-Daniel	
Adresse	Rue	11 rue d'Entzheim	
	Code postal et ville	L6 17 12 10 10 STRASBOURG - FRANCE	
ociété d'a	ppartenance (facultatif)	- FRANCE	

S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.

DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU MANDATAIRE**

(Nom et qualité du signataire)

Marcy l'Etoile, le 5 juin 2003 Valérie BITAUD

Ingénieur Brevets



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

Pour vous informer: INPI DIRECT ▶ Namidieo) 0 825 83 85 87

> Valérie BITAUD Ingénieur Brevets

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Télécopie : 33 (0)1 53 (J4 52 65	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	D8 113 @ W / 210103
Vos références	pour ce dossier (facultatif)	ADENOVIR	
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	M306777	
TITRE DE L'INV	ENTION (200 caractères ou es		
Composition of sequences nu	comprenant la polyprotéin cléiques correspondante	ne NS3/NS4 et le polypeptide NS5b du VHC, vecteurs d'expression s et leur utilisation en thérapeutique	, incluant les
LE(S) DEMAND	EUR(S):		
- bioMérieux S	3A		
institut blatic	and de la Cantó et de le E	Non-house Médicolo /I N C E D M \	- '
- institut ivatioi	nal de la Sante et de la r	Recherche Médicale (I.N.S.E.R.M.)	
		•	
!			
DESIGNE(NT)	EN TANT QU'INVENTEUR	(S):	
1 Nom		DIMITROVA-TCHOMAKOV	
Prénoms		Maria	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	T	10 rue Charles Gerhardts	
Adresse	Rue	(0 fue Officiales Serials)	
	Code postal et ville	6 17 0 0 0 STRASBOURG - FRANCE	
Société d'ap	ppartenance (facultatif)		
2 Nom		PARNOT	
Prénoms		Marie	
Adresse	Rue	14 rue du Cerf	
	Code postal et ville	l6 17 12 10 10 I STRASBOURG - FRANCE	
Société d'ar	ppartenance (facultatif)		~
3 Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		····
	Code postal et ville		
	ppartenance (facultatif)		
S'il y a plus	de trois inventeurs, utilisez p	plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du non	nbre de pages.
DATE ET S	IGNATURE(S)		
DU (DES) I	DEMANDEUR(S)		
OU DU MA			
(Nom et qu	ualité du signataire)		
Marcy l'Ef	toile, le 5 juin 2003	1 1 —.	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: ___

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.